LL NO. 03. 535.37 KAY-2

A.z.

HANDBUCH

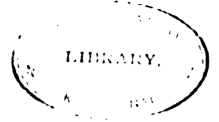
I+8 84

SPECTROSCOPIE

YOY

H. KAYSER

REMARK RESPECTIVE DE CONTRACTOR DE LA CO



DRITTER BAND
MIT 1 TAPELN UND 94 FIGUREN.

LEIPZIG VERLAG VON 8. HIRZEL

1905



. ...

IV Vorwort

habe es ins Deutsche übersetzt, und für manche Härten des Ausdrucks, vielleicht auch für manche Incorrectheiten muss ich die Verantwortung übernehmen

Ausser Prof. Hartley habe ich auch noch Dr. H. Konen zu danken der mich beim Korrecturiesen unterstützt hat

Ich habe im Vorwort zum ersten Bande die Bitte ausgesprechen mich in dem Bestreben, möglichste Vollständigkeit der Litteraturangaben zu erreichen dadurch zu unterstützen, dass ich auf Irithumer oder überschene Arbeiten aufmerksam gemacht werde. Indem ich allen denen welche dieser Bitte nach gekommen sind, meinen Dank sage, wiederhole ich die Bitte, die für keinen Theil des Werkes mehr am Platz sein wird, als für diesen Band.

Bonn, Januar 1905

H. Kayser.

VORWORT.

Nach meinem ursprünglichen Plan sollte der dritte Band unsere gesammten Kenntnisse über die Absorption des Lachtes enthalten, aber während der Arbeit schwell das Material in einer solchen Weise au, dass ich mich genöthigt geschen Siche eine Aus von Bende a vertheilen. Dieser Band enthält die Behreibung der Methoden und Appenate zur Untersuchung der Absorptionspectra die Darstellung unserer Kenntnisse über die Abhangigkeit der Absorption von der Constitution, endlich eine Zusammenstellung des Beobachtungsmaterials für unorganische und künstliche organische Stoffe. Lür den nächsten Band ist aufgespart die Besprechung der natürlichen organischen Parbstoffe aus dem Pflanzen und Thierreich, ferner der Erscheinungen, die mit der Absorption gusammenhängen, nämlich die Dispersion, die Fluorescenz, endlich die Phosphorescenz.

Die Arbeit an diesen beiden Banden ist, wie der kundige Leser leicht sehen wird, eine Ausserst mühevolle und doch wenig augenehme gewesen, es if Harethangerarbeit, die sich meist auf Sammeln und Sortiren eines mindersserthigen Bechachtungsmaterials beschränkt. Ich hoffe aber, dass man meine Arbeit micht für urnutz halten wird; wenn auch theoretisch wenig Ergebnisse zweinen sind sie ist des hitm practische Zwecke eine Sammlung des vorsigerden Beebachtungsmateriales wichtig, und eine solche Sammlung ist auch die Virbedingung für weiteres theoretisches Arbeiten. In diesen beiden Richtungen wird so denke ich, meine Mühe nicht vergeblich gewesen sein.

Das dritte Kapitel danke ich Prof W. N. Hartles aus Dublin, der note a. Alle ubrigen herscher zusammen über die Frage des Zusammenhanges zwischen Constitution und Absorption gearbeitet hat, und der mir daher in ersteillung berufen schien, eine zusammenfassende Darstellung zu geben, auch wäre ich schöst dazu kaum im Stande gewesen da meine chemischen Kenntnisse nicht ausreichend und vor Allem nicht geläufig genug gewesen wären, das lernt sich nur ber fortdauernder Beschaftigung mit den Feinheiten der ganischen Chemie. Prof Hartley hat das Kapitel englisch geschrieben, ich

IV Aurwort

habe es ins Deutsche übersetzt, und für manche Harten des Ausdrucks, viedere auch für manche Incorrectheiten muss ich die Verantwortung übernehmen

Ausser Prof. Haitley habe ich auch noch Di. H. Keinen zu danke der mich beim Korrecturlesen unterstützt hat

Ich habe im Vorwort zum ersten Bande die Bitte ausgesprechen im in dem Bestreben, möglichste Vollständigkeit der Litteraturangaben zu erreiche dadurch zu unterstützen, dass ich auf Brithümer oder übersehene Arbeiten as merksam gemacht werde. Indem ich allen denen, welche dieser Bitte nac gekommen sind, meinen Dank sage, wiederhole ich die Bitte, die für kein Theil des Werkes mehr am Platz sein wird, als für diesen Band

Bonn, Januar 1905

H. Kayser.

INHALTSVERZEICHNISS.

	Seite
Kapitel 1. Apparate und Methoden zur Untersuchung der Absorption. $\S 1-47$	3
Erster Abschnitt. Wesen und Gesetze der Absorption, § 1—11	3
1. Erscheinung der Absorption, allgemeine und selective Absorption. Absorption und	
Wirkungen des Lichtes. — 2. Erklärungsversuche: Interferenz, Resonanz. — 3. Um-	
wandlung der Lichtenergie in Wärme: Angström, Lorentz, Planck, Drude,	
Hartley. — 4. Absorption und Extinction; Resonanz und Absorption. — 5. Gesetz	
von Bouguer, Lambert. — 6. Definition der Constanten. — 7. Gesetz von Beer. —	
8. Experimentelle Prüfung des Gesetzes von Lambert. — 9. Zwei- oder mehr-	
farbige Substanzen. — 10. Prüfung des Beerschen Gesetzes. — 11. Grenzen seiner	
Gültigkeit.	
Zweiter Abschnitt. Die Messapparate. § 12-35	25
12. Methoden zur Untersuchung der Absorption. — 13. Colorimeter. — 14. Spectral-	
photometer. Govi 15. Vierordt 16. Berücksichtigung der Reflexion	
17. Symmetrische Spaltverbreiterung. — 18. Schulzscher Körper. — 19. Photo-	
meter von Trannin 20. Glan 21. Hüfner 22. Gouy, Glazebrook,	
Crova. — 24. Lummer und Brodhun. — 25. Nichols. — 26. König. — 27.	
8. Brace. — Vergleichung der Photometer. — 29. Photometrie im Ultraroth. —	
30. Photometer für Ultraviolett. Simon, Glatzel, Nutting 31. Kreusler.	
- 32. Krüss 33. Andere ungenauere Methoden 34. Pflügers Methode.	
- 35. Quantitative Analyse.	
Dritter Abschnitt. Beobachtung der Absorptionsspectra. § 36—46	52
36. Einführung der Substanzen in den Strahlengang. — 37. Einfluss der Schichtdicke.	
- 38. Hartleys moleculare Schwingungseurven 39. Keilförmige Absorptions-	
gefässe 40. Absorptionszellen 41. Ungenauigkeit der Messung 42. Be-	
stimmung des Absorptionsmaximums. — 43. Graphische Darstellung der Absorp-	
tionsspectren. — 44. Lichtquellen. — 45. Beschreibung der Absorptionsspectren. —	
46. Eintheilung der Absorptionsspectren.	
Vierter Abschnitt. Die Microspectroscope. § 47	68
47. Microspectroscope: Sorby, Abbe, Engelmann.	
Kapitel. 2. Die Veränderlichkeit der Absorptionsspectra. § 48-104	73
48. Einleitung. — 49. Beispiele für Constanz der Absorption. — 50. Eis, Wasser,	
Dampf. — 51. Stengers Disgregation. — 52. Andere Erklärungen. — 53. Ein-	
theilung.	
A) Einfluss des Lösungsmittels. § 54-62	80
54. Kundtsche Regel. — 55. Messungen von Claes. — 56. Messungen von Bec-	
querel und Stückl 57. Sensibilisirte Platten 58. Anwendung der Regel	
auf Gase. — 59. Neuere Untersuchungen: Deussen, Katz, Formánek. — 60.	
Unbrauchbarkeit der Regel. — 61. Theoretische Erklärungsversuche. — 62. Voll-	
ständige Aenderung des Spectrums.	
B) Verschiedene Salze derselben Base. § 63-65	89
63. Verschiedene Salze derselben Base. — 64. Seltene Erden, Uransalze. — 65. Andere	
Elemente.	

これのは、日本のは、大学は、日本のでは、日本の

	Seit
C) Mischung verschiedener absorbirender Stoffe. § 66-69 66. Einfluss von Mischung. — 67. Versuche von Melde. — 68. Erklärungsversuch von Schuster. — 69. Bestätigung von Meldes Angaben.	9:
 D) Einfluss der Temperatur. § 70—78	94
E) Einfluss der Concentration bei wässrigen Lösungen. § 79-92 79. Untersuchungen von Gladstone. — 80. Electrolytische Dissociation. — 81. Ostwald, Farbe der Ionen. — 82. Ewan. — 83. Violursäure. — 84. Vaillant. — 85. Pflüger. — 86. Zusammenfassung. — 87. Gegner der Ostwaldschen Theorie: Hiebendaal, Traube, Boehlendorff, Knoblauch. — 88. Magnanini, Étard, Vernon, Kastle. — 89. Liveing. — 90. Hartley, Aufrecht. — 91. Zusammenfassung. — 92. Schlüsse.	109
F) Einfluss von Dichte und Temperatur bei Gasen. § 93-97 93. Annahme von Zöllner und Wüllner. — 94. Unterschied von Dichte und Dicke. — 95. Verhalten von Sauerstoff; Janssensche Banden. — 96. Kohlensäure, Arrhenius und Ängström. — 97. Einfluss der Temperatur.	128
 G) Dichroismus der Krystalle. § 98-101. 98. Aeltere Beobachtungen. — 99. Neuere Messungen und Theorie. — 100. Becquerel. — 101. Beobachtungen im Ultraroth und Ultraviolett. 	135
H) Farbe von Salzen und Atomgewicht. § 102-104	141
Kapitel 3. Beziehungen zwischen Absorption und Constitution organischer Körper. § 105—206	1.41
Körper. § 105—206	149 149
105. Arbeiten von Stokes. — 106. Gladstone, keilförmige Gefässe. — 107. W. A. Miller, Soret, fluorescirendes Okular; Vierordt, Curven. — 108. Bunsen, Veränderlichkeit des Spectrums. — 109. Melde, Mischungen; Kundtsche Regel. — 110. Vogel, Landauer; Gründe der Veränderlichkeit. — 111. Purpurin. Safranin.	, -
Zweiter Abschnitt. Absorption im Ultraviolett. § 112–158	154
112. Hartley und Huntington, Apparate. — 113. Resultate für Alcohole und Fettsäuren. — 114. Benzol und Abkömmlinge. — 115. Schönn, Soret und Rilliet. — 116. Hartley und Huntington, ätherische Oele. — 117, 118. Terpene. — 119. Oele mit Benzolderivaten. — 120. Hartleys Zusammenfassung. — 121. Condensirte Benzolkerne. — 122. Genauere Messungsmethoden. — 123. Cyanverbindungen. — 124. Theoretische Betrachtungen. — 125. Moleculare Schwingungscurven. — 126. Tertiäre Basen. — 127. Ausführung der Beobachtungen. — 128. Bedeutung der Condensation. — 129. Benzol. — 130. Naphthalin. — 131. Xylole. — 132. Pyridin. — 133. Dipyridin. — 134. Picolin. — 135. Chinolin. — 136. Piperidin. — 137. Tetrahydrochinolin. — 138. Orthotoluidin. — 139. Paratoluidin. — 140. Kresole. — 141. Dioxybenzole. — 142. Oxybenzoesäuren. — 143. Resultate. — 144. Maginis Beobachtungen. — 145. Dimethylpyrazin. — 146. Verzeichniss von Substanzen mit nur continuirlicher Absorption. — 147. Constitution und continuirliche oder discontinuirliche Absorption. — 148. Tautomerie, Isatin, Cyrbostyril, o-Oxycarbanil. — 149. Dibenzoylmethan und α-Oxybenzalacetophenon. — 150. Phloroglucin und Phenol. — 151. Alkaloide, Eintheilung. — 152. Aconitin, Strychnin, Brucin. — 153. Stereo-Isomerie der Alkaloide. — 156. Narceïn. — 157. Allgemeine Resultate für Alkaloide. — 158. Derivate von Acetylaceton.	
Dritter Abschnitt. Absorption im sichtbaren Spectrum. § 159—195. 159. Leukoverbindungen. — 160. Witts Farbentheorie. — 161. Auxochrome Grup-	2:
pen. — 162. Triphenylmethan- und Azofarbstoffe. — 163. Chromophore Gruppen. —	
164. Ansichten von Armstrong. — 165. Einwände. — 166. Armstrong und	

\$	Seite
Einwände. — 167. Girard und Pabst. — 168. Kopp, Methyl. — 169. Bernthsen. — 170. Hartley, Farbstoffe. — 171. Resultate. — 172. Chinon und Derivate. — 173. H. W. Vogel, Azofarben. — 174. Kock, Nitrosoanilinabkömmlinge. — 175. Liebermann und Kostanecki, Dioxyanthrachinone. — 176. Zusammenstellung der Resultate. — 177. Schütze, batho- und hypsochrome Veränderung. — 176. Grebe, Azofarben. — 179. E. Vogel, Eosine. — 180. Vaubel, Triphenylmethanderivate. — 181. Buntrock, Anthrachinone. — 182. Kehrmann und Nüesch, Rosinduline. — 183. Bülow und Wagner. — 184. Isomere. — 185. Oxychalkone. — 186. Oxyflavone. — 187. v. Georgievicz, Azofarbstoffe. — 188. Reverdin und Crépieux, Toluidine. — 189. Lemoult, Bayrac und Camichel. — 190. Formánek, allgemeine Regeln. — 191. Rosanilinfarbstoffe. — 192. Eintritt von Chlor, Benzyl. — 193. Liebermann. — 194. Violursäure und ähnliche Körper. — 195. Murexid.	
Vierter Abschnitt. Absorption im Ultraroth. § 196—202	304
Fünfter Abschnitt. Zusammenfassung und Schlüsse. § 203—206	310
Kapitel 4. Absorption ausgewählter Stoffe. § 207—347	317
208. Litteratur. — 209. Ag. — 210. Al. — 211. As. — 212. Au. — 213. Bi. — 214. Br. — 215. C. — 216. Ca. — 217. Cd. — 218. Cl. — 219. Co. — 220. Cr. — 221. Cu. — 222. Fe., — 223. Fl. — 224. H. — 225. Hg. — 226. J. — 227. K. — 228. Li. — 229. Mg. — 230. Mn. — 231. Na. — 232. Ni. — 233. P. — 234. Pb. 235. — Pd. — 236. Pt. — 237. Rb. — 238. S. — 239. Sb. — 240. Se. — 241. Sn.	317
 242. Te. — 243. Tl. — 244. Zn. B) Absorption durch Gase und Dümpfe. § 245—268 245. Erdatmosphäre, Gesetze ihrer Absorption nach Corn u. — 246. Anwendung auf kurze Wellenlängen. — 247. Absorption im sichtbaren Spectrum. — 248. Wasserdampf, Tyndall und Magnus. — 249. Terrestrische Linien, Ursprung derselben. — 250. Genauere Messungen. — 251. Resultate. — 252. Wasserdampf im Ultraroth. — 253. Regenband. — 254. Kohlensäure. — 255. Sauerstoff. — 256. Janssensche Banden. — 257. Weitere Untersuchungen von Janssen. — 258. Zahlenaugaben für A, B, α, α', α''. — 259. Ozon. — 260. Untersalpetersäure. — 261. Verbindungen mit Chlor. — 262. Verbindungen des Chrom. — 263. Verbindungen des H und C. — 264. Verbindungen des Mn. — 265. Verbindungen des Fe. 	336
C) Absorption einiger fester Körper. § 269—283	373
 D) Absorption einiger Flüssigkeiten. § 284—291	389
E) Salze mit besonders characteristischer Absorption. § 292—329 1. Chromsalze. §. 292—303	

The state of the s

acetat. — 300. Chromoxalat. — 301. Oxalsaure Doppelsalze — 302. Chromalaun.	Seit
 303. Andere Salze. 2. Cobaltsalze. § 304—310	40!
308. Cobalt-jodid, -sulfat, -rhodanid. — 309. Andere Salze. — 310. Cobaltglas.	
3. Eisensalze. § 311	41
311. Eisenchlorid.	41
4. Mangansalze. § 312 – 313	41
312. Litteratur. — 313. Uebermangansäure.	41
5. Nickelsalze. § 314	41
314. Litteratur.	41
6. Uransalze. § 315—329	. T.
315. Litteratur. — 316. Einfluss der Temperatur; Oxyd- und Oxydulsalze.	
I. Uranylsalze. 317. Acetat. — 318. Arseniat, Carbonat. — 319. Chlorid. — 320. Fluorid, Formiat.	
— 321. Nitrat. — 322. Oxalat, Phosphat. — 323. Sulfat. — 324. Andere Salze.	
II. Uranoxydsalze.	
325. Acetat, Chlorid, Fluorid, Nitrat. — 326. Sulfat. — 327. Uranglas. — 328. Zir-	
cone. — 329. Schluss.	
F) Seltene Erden. § 330—346	42
330. Einleitung. — 331. Litteratur. — 332. Geschichte der Ceritgruppe. — 333. Ge-	
schichte der Yttriumgruppe. — 334. Spectroscopische Untersuchungsmethoden der	
seltenen Erden. — 335. Ungenauigkeit der Absorptions-Banden. — 336. Di, Nd, Pr.	
— 337. Tabelle für Neodym. — 338. Tabelle für Praseodym. — 339. Tabelle für	
Samarium. — 340. Tabelle für Erbium. — 341. Tabelle für Holmium. — 342. Dyspro-	
sium, Thulium, Decipium, Europium. — 343. Tabelle aller Bänder. — 344. Banden	
im reflectirten Licht. — 345. Veränderlichkeit der Spectra. — 346. Emission der	
festen seltenen Erden.	
G) Farblacke. § 347	48
Kapitel 5. Alphabetisches Verzeichniss der bis jetzt bekannten Absorptions-	
spectra	
Nachträge zu Kapitel III	57

KAPITEL I.

EPARATE UND VETEODEN ZUR UNTERSUCHUNG DER ABSCRPTICN.

ERSTER ABSCHNITT.

Wesen und Gesetze der Absorption.

1. Wenn man weisses Licht durch eine Schicht irgend eines Mediums hindurchgehen lässt und bestimmt die Intensität des Lichtes vor dem Eintritt in die Schicht und nach dem Austritt, so findet man, dass das Licht geschwächt worden ist. Ein Theil des Verlustes erklärt sich dadurch, dass beim Eintritt entsprechend der Differenz der Brechungsexponenten der Medien ein Bruchtheil des auffallenden Lichtes reflectirt worden ist. Aber diesen Bruchtheil kann man nach den Fresnelschen Formeln berechnen, und dann findet man, dass er kleiner ist, als der gesammte Verlust. Es ist also ein Theil des Lichtes in der Schicht verloren gegangen, man sagt, die Schicht habe das Licht absorbirt.

Im Allgemeinen wird das austretende Licht auch nicht mehr weisses sein, sondern gefärbt erscheinen; wenn wir auch die ultrarothen und ultravioletten Strahlen berücksichtigen, können wir in erweitertem Sinne sagen, dass das durchgegangene Licht immer gefärbt ist. Das Licht hat also nach dem Durchgange eine andere Zusammensetzung, als vorher, von den verschiedenfarbigen, im weissen Licht in bestimmter Mischung vorhandenen Strahlen sind verschiedene Bruchtheile absorbirt worden. Um Einblick in die Erscheinung zu erhalten, müssen wir also die Wirkung der Schicht auf jede einzelne Wellenlänge, oder practisch auf schmale Streifen des Spectrums untersuchen, wir müssen das Licht vor und nach dem Durchgang zu einem Spectrum ausbreiten und die Intensität in diesen beiden Spectren Stück für Stück vergleichen.

Dabei findet man im Allgemeinen für feste und flüssige Schichten, dass sich die Grösse des Verlustes nur langsam ändert, wenn man von einer Stelle des Spectrums zu benachbarten übergeht. Ist diese Aenderung eine sehr langsame, so spricht man von einer allgemeinen Absorption durch die Schicht; findet man aber in einzelnen Fällen, dass bestimmte Theile des Spectrums erheblich mehr geschwächt sind als die Nachbartheile, so spricht man von einer selectiven Absorption der betreffenden Wellenlängen. Ein wirklicher Unterschied zwischen diesen Arten der Absorption ist natürlich nicht vorhanden, in Wahrheit ist jede Absorption eine selective, und es hängt vielfach nur von dem benutzten Apparate, von der Dispersion des Spectroscops ab,

The state of the s

ob wir eine Absorptionserscheinung als allgemeine oder selective bezeichnen wollen.

Da Licht von bestimmter Intensität eine bestimmte Menge Energie repräsentirt, so bedeutet die Absorption, dass ein bestimmter Bruchtheil der im Licht vorhanden gewesenen kinetischen Energie in andere Formen umgewandelt ist, da Energie nicht verloren gehen kann. Mit der Absorption ist also stets irgend eine Arbeitsleistung des Lichtes verbunden, wie umgekehrt irgend eine Arbeitsleistung, d. h. irgend eine Wirkung des Lichtes, Absorption voraussetzt. Die Wirkungen des Lichtes können sehr verschiedener Art sein; aber es scheint, als könne man im Wesentlichen chemische Wirkungen und Wärmewirkungen unterscheiden. Zu ersteren werden neben den klar erkennbaren chemischen Wirkungen, wie photographischen Processen, Bildung allotroper Modificationen u. s. w. vielleicht auch die Erregung von Fluorescenz und Phosphorescenz, die Wirkung auf Selen und anderes zu zählen sein.

2. Der häufigste und daher wichtigste Fall ist aber der, dass durch das absorbirte Licht Wärme erzeugt wird, dass also die kinetische Energie des Lichtäthers in kinetische Energie der ponderablen Materie umgewandelt wird. Wie dieser Vorgang stattfindet, ist aber unbekannt. Es ist sehr merkwürdig, dass man kaum einen Versuch findet, ihn klar zu machen, die übliche Erklärungsweise vielmehr vor den Schwierigkeiten vollständig die Augen verschliesst.

Ich habe bereits im ersten Bande § 19 ausgeführt, dass man in der ersten Zeit nach der Entdeckung von characteristischen Absorptionserscheinungen im allgemeinen geneigt war, sie durch Interferenz zu erklären, die man mit Erfolg zum Verständniss der Farben dünner Blättchen verwandt hatte. Diese Vorstellung passt allerdings gar nicht zu den Erscheinungen, aber bis zur Mitte des vorigen Jahrhunderts tritt sie von Zeit zu Zeit immer wieder auf. Daneben entwickelt sich, zuerst wohl bei Herschel, eine andere Vorstellung, welche an die Fähigkeit der kleinsten materiellen Theilchen, je nach ihrem Bau verschiedene bestimmte Schwingungen auszuführen, anknüpft. Die Art, wie das geschieht, ist aber verschieden. So scheint Herschel zu glauben, die Körper absorbirten diejenigen Strahlen, mit deren Periode die der Moleceln nicht übereinstimme, denn diese Wellen könnten nicht durch den Körper fortgeleitet werden 1); er nimmt also offenbar an, in den Körpern werde das Licht nicht durch den eingelagerten Aether, sondern durch die ponderable Substanz fortgeleitet. Sehr entschieden spricht sich in gleichem Sinne Talbot2) aus. Nach dieser Auffassung würde also ein Körper die Strahlen emittiren, welche er nicht absorbirt. Stokes3) dagegen äussert die Vermuthung, die Absorption beruhe auf einer Störung der regelmässigen

¹⁾ Siehe J. W. Herschel, On light, Art. 505 (1829).

²⁾ H. F. Talbot, On the nature of light. Phil. Mag. (3) 7. p. 113-118 (1835).

³⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852, II. p. 463-562. Siehe p. 555.

Schwingungen im Molecel; er äussert sich aber so kurz, dass nicht deutlich zu ersehen ist, was er damit meint.

Ångström¹) ist vielleicht der erste, der entschieden ausspricht, die Absorption beruhe auf Resonanz, d. h. das Licht werde absorbirt, dessen Periode übereinstimme mit der Periode der Moleceln; diese Hypothese bildet seinen Beweis für die Gleichheit von Emission und Absorption. Seitdem ist diese Anschauung fast allgemein angenommen und ausserordentlich oft wiederholt worden. Besonders bekannt und scheinbar beweisend ist der Stokes sche Vergleich mit acustischen Verhältnissen. Nachdem durch das Kirchhoffsche Gesetz und durch das Experiment bewiesen worden, dass in der That die Körper, welche emittiren können, bei derselben Temperatur dieselben Strahlen absorbiren, ist an der Richtigkeit dieser Ångströmschen Hypothese auch nicht zu zweifeln. Allein mir scheint die Erklärung derselben nicht so einfach, wie wohl meist angenommen wird.

Ångström beruft sich für seine Hypothese auf Euler, welcher zuerst das Princip der Resonanz in die Optik eingeführt habe. Im zweiten Bande § 4 habe ich die entsprechenden Worte von Euler angeführt und darauf hingewiesen, dass bei Euler von einer Absorption in Folge der Resonanz gar keine Rede ist. Er erklärt durch sie die Oberflächenfarben der Körper: ein Körper erscheint roth, wenn seine Theilchen mit der Periode des rothen Lichtes schwingen können und von solchem Lichte getroffen werden. Dann gerathen sie in Mitschwingen und senden rothes Licht aus, während der Körper schwarz erscheint, wenn er von Licht anderer Schwingungsdauer getroffen wird, oder wenn seine Theilchen gar nicht schwingungsfähig sind. Namentlich dieser letzte Ausspruch zeigt den Gegensatz zwischen der Eulerschen Vorstellung und der Angströmschen aufs Deutlichste: ein schwarzer Körper ist nach Euler ein solcher, dessen Theilchen keine einzige Schwingung ausführen können, nach Ängström ein solcher, dessen Moleceln aller Schwingungen fähig sind; nach Euler sieht ein solcher Körper weiss aus. Während bei Euler die Vorstellungen vollkommen klar und einwandsfrei sind, von einer Absorption gar keine Rede ist, sondern die Energie des einfallenden Lichtes sich unverändert im reflectirten Licht wieder vorfindet, bringt Ängström vielleicht unbewusst, jedenfalls ohne ein Wort darüber zu verlieren, die Vorstellung hinzu, dass bei der Aufnahme und Wiederabgabe der Energie durch den Resonator ein Theil in Wärme verwandelt werde, und so macht er aus der Reflexion eine Absorption. Aber diese Umwandlung in Wärme scheint mir durchaus nicht so selbstverständlich, und gerade der acustische Vergleich passt recht schlecht dazu. Freilich wird bei acustischer Resonanz ein kleiner Bruchtheil der aufgenommenen Energie durch Dämpfung in Wärme verwandelt werden, aber die Dämpfung, und damit dieser Bruchtheil, müssen

¹⁾ A. J. Ångström, Optische Untersuchungen. Pogg. Ann. 94. p. 141—165 (1855). Vergl. dieses Werk Band II. p. 5 u. ff.

The state of the s

sehr klein sein, wenn überhaupt Resonanz eintreten soll, starke Dämpfung und Resonanz schliessen sich aus. 1)

3. Aus diesen Betrachtungen ergiebt sich, dass durch den Ausspruch, ein Molecel oder die Atome in ihm seien bestimmter Schwingungen fähig und würden durch fremde, auffallende isochrone Aetherschwingungen zur Resonanz angeregt, die Absorption noch durchaus nicht erklärt ist, sondern dass noch der Nachweis fehlt, dass und auf welche Weise die von der ponderablen Materie aufgenommene Energie in Wärme umgesetzt wird, statt sich wieder in Aetherenergie zurück zu verwandeln. Diese Frage ist aber merkwürdiger Weise nirgends besprochen worden, so dass ich nur einige Vorstellungen, die man sich vielleicht über den Vorgang bilden könnte, hier kurz erwähnen will.

Stellt man sich auf den Boden der alten elastischen Theorie des Lichtes. so wird man anzunehmen haben, dass durch Resonanz das Molecel als Ganzes, - das wird bei festen und flüssigen Körpern fast stets der Fall sein, - in Mitschwingen geräth, oder die Atome im Molecel, — wenn es sich um Gase handelt, die Linienspectra emittiren. Im ersten Falle wird die Schwingungsenergie sich bei den Zusammenstössen der verschiedenen Moleceln zum Theil in translatorische Energie, also in Wärme umwandeln können, weil die Zusammenstösse heftiger, vielleicht auch zahlreicher werden können. Handelt es sich um Atomschwingungen, so wird durch die Resonanz in dem Molecel innere Energie aufgespeichert; bei den Zusammenstössen muss sie sich aber in translatorische Energie zum Theil umwandeln, da das Verhältniss zwischen Gesammtenergie und innerer Energie nach Clausius constant bleiben muss. - Bekanntlich hat zuerst Sellmeier²) angenommen, zwischen Aether und Moleceln trete bei gegenseitiger Verschiebung ein reibungsartiger Widerstand auf, und auf Grund dieser Annahme ist es später Helmholtz gelungen, eine richtige Dispersionsformel aufzustellen.3) Man könnte geneigt sein zu denken, dass diese Reibung einen Theil der Energie in Wärme umwandle. Allein ich sehe nicht ab, wie man aus Reibung eines Molecels an dem umgebenden Aether translatorische Energie des Molecels erhalten will. Man müsste schon annehmen, dass die Reibung zunächst innere Molecularenergie erzeugt, die sich dann bei den Zusammenstössen umwandelt. Immerhin scheinen mir alle diese Vorstellungen schwierig und bedenklich.

Auch die Frage, unter welchen Bedingungen denn ein Körper stark absorbirt, hat grosse Schwierigkeiten. Offenbar ist dazu nöthig: 1. grosse Aufnahme von Energie, grosse Amplitude; 2. schnelle Abgabe der Energie und Abnahme

¹⁾ Siehe z.B. H. Helmholtz, Die Lehre von den Tonempfindungen. 4. Aufl. Braunschweig bei Vieweg & Sohn 1877. Beilage IX. p. 639.

²⁾ W. Sellmeier, Zur Erklärung der abnormen Farbenfolge im Spectrum einiger Substanzen. Pogg. Ann. 143. p. 272—282 (1871). Siehe auch Pogg. Ann. 145. p. 399—421, 520—549; ibid. 147. p. 386—403, 525—554 (1872).

³⁾ P. Glan hat versucht, auf dieser Grundlage eine Theorie der Absorptionserscheinungen abzuleiten. Pogg. Ann. 141. p. 58—83 (1870).

der Amplitude bei den Zusammenstössen. Dauernde grosse Amplitude würde gar keine Absorption bedeuten, ebenso dauernde Amplitude Null. Schneller Wechsel ihrer Grösse würde stärkster Absorption entsprechen. Danach würde man annehmen können, dass die Absorption für denselben Körper mit seiner Dichte und mit seiner Temperatur wächst, weil damit die Zahl und die Stärke der Zusammenstösse zunimmt. Das passt aber doch nur theilweise zu der Erfahrung.

Stellt man sich auf den Standpunkt der neueren electromagnetischen Theorien, so sind da bekanntlich sehr verschiedene Bilder entwickelt worden. Entweder hat man angenommen, das Molecel, resp. das Atom besitze eine fest mit ihm verbundene Ladung. Die Resonanz würde dann ponderomotorischen Wirkungen entsprechen die ponderable Materie würde in Schwingungen versetzt werden, und zur Erklärung des Auftretens von Wärme hätten wir den vorigen Fall mit seinen Schwierigkeiten. Helmholtz 1) denkt sich das Molecel aus zwei Ionen zusammengesetzt, die unter dem Einfluss electromagnetischer Wellen genähert oder entfernt, der Richtung der Kraftlinien zu- oder abgelenkt werden, während der Schwerpunkt an seiner Stelle bleibt. Hier könnte also ebenfalls direct nur innere Energie auf Kosten der Energie der ankommenden Wellen geschaffen werden, die sich wieder bei den Zusammenstössen in Wärme verwandeln müsste. - Verbreiteter ist die Annahme, das Molecel sei ein Hertzscher Resonator, in oder auf welchem eine Ladung oscillire. Die Resonanz erzeugt hier nur Schwingungen der Electricität, nicht solche der Materie, wir haben rein electromotorische Wirkungen. Es sieht so aus, als könnte dabei das Auftreten von Wärme sehr leicht erklärt werden durch den Widerstand des Resonators, es würde Joule sche Wärme sein. Aber merkwürdiger Weise wird in den meisten optischen Theorien, die auf dieser Anschauung beruhen, z. B. bei Lorentz, bei Planck2) u. s. w. ganz ausdrücklich das Auftreten von Joulescher Wärme stets verneint, die Dämpfung der electrischen Schwingungen ausschliesslich der Strahlung, also wenn wir so sagen wollen, einer Reflexion zugeschrieben.3) Mir scheint, dass damit diese Theorien eine eigentliche Absorption ganz leugnen, sie stehen auf dem Standpunkte der Eulerschen Vorstellung. - Nehmen wir endlich das Bild, welches auf Grund der Electronentheorie und des Zeemanschen Phänomens z. B. von Runge 4) entwickelt worden ist, wonach das Atom aus einem schweren ponderablen Kern besteht, der von Electronen umkreist wird, so würde Resonanz die Energie der Electronen und damit die innere Energie des Atoms vermehren, und die Zusammenstösse müssten dann das Weitere besorgen.

Mir scheint somit, dass auch die electromagnetische Theorie die hier be-

¹⁾ H. v. Helmholtz, Electromagnetische Theorie der Farbenzerstreuung. Wiedem. Ann. 48. p. 389-405 (1893).

²⁾ Siehe z. B. M. Planck, Drude's Ann. 1. p. 69-122 (1900).

³⁾ P. Drude allerdings spricht sehr deutlich aus, dass er Absorption an Entstehung von Joulescher Wärme gebunden halte. Lehrbuch der Optik, Leipzig bei Hirzel 1900. Siehe p. 330.

⁴⁾ C. Runge, Siehe dieses Werk, Band II. Kapitel IX.

The state of the s

sprochenen Schwierigkeiten für die Erklärung der Absorption nicht beseitigt, sie eher noch vermehrt, und ebenso die Electronentheorie.

Erwähnen will ich noch eine kurze Bemerkung von Hartley!) zu dieser Frage. Er sagt, die Absorption beruhe auf Synchronismus der Schwingungen des auffallenden Lichtes und der Bewegungen des Molecels oder im Molecel; aber die Schwingungen des Lichtes müssten die entgegengesetzte Phase haben, wie die der Moleceln. Es scheint danach, als ob er die Absorption wieder durch eine Art von Interferenz erklären will; es sollen etwa die erregten Moleceln Wellen von gleicher Wellenlänge aber entgegengesetzter Phase erzeugen, wie das ankommende Licht sie besitzt, und beide Wellen sollen sich dann durch Interferenz vernichten. Mir scheint diese Vorstellung unhaltbar. Schon das Mitschwingen mit entgegengesetzter Phase ist unmöglich; ferner aber wird durch Interferenz nie Licht als solches vernichtet und etwa in Wärme verwandelt, es ist von Absorption (dann also überhaupt keine Rede

Endlich sei noch eine phantastische und kaum ernst zu nehmende Vorstellung von Ackroyd²) erwähnt, der die Moleceln Wellenbrecher nennt und sie mit Felsen vergleicht, welche im Meere ankommende Wellen vernichten resp. in Wellen von anderer Wellenlänge umwandeln.

Ich habe damit alles, was ich von Vorstellungen über das Wesen der Absorption in der Litteratur gefunden habe, zusammengestellt. Man wird daraus ersehen, dass wir von einem Verständnis dieser alltäglich zu beobachtenden Erscheinung noch weit entfernt sind, obgleich Ängström und alle seine zahlreichen Nachfolger sie als ganz selbstverständlich hingestellt haben.

4. Es wird vielleicht zweckmässig sein, noch etwas weiter auf die Vorstellungen der Resonanz einzugehen. Man unterscheidet bekanntlich zwei Arten von Absorption, die gewöhnliche und die sogen. metallische, für welche man zweckmässig den Namen der Extinction reservirt. Sie sind wesentlich von einander verschieden dadurch, dass der ersteren nach dem Kirchhoffschen Gesetz Emission derselben Wellenlängen entspricht, der zweiten aber nicht.

Ebenso wesentlich unterscheiden sie sich durch die Farbe, welche sie einem damit behafteten Körper ertheilen: die natürliche Farbe eines Körpers entsteht bekanntlich dadurch, dass von dem auffallenden weissen Lichte ein Theil diffus reflectirt, ein anderer durchgelassen, ein dritter absorbirt wird. Ein Körper erscheint also grün, nicht weil er grünes Licht reflectirt, sondern weil er die dazu complementären Farben des Spectrums absorbirt. Da wir zu einer bestimmten Farbe eine ganze Anzahl complementärer Gemische an-

¹⁾ W. N. Hartley, J. chem. Soc. 39. p. 161-177 (1881) und J. chem. Soc. 63. p. 243-256 (1893).

²⁾ W. Ackroyd, On the origin of colour. Chem. News. 67. p. 27, 64—65, 111—112, 147—148 (1893). Der Vergleich ist so hübsch, dass ich ihn wörtlich anführen will: "It may indeed be that just as the stillness of a Norwegian fjord as compared with the turbulence of the outer ocean is produced by the natural break-waters of the outlying islands, so the etherial tranquillity within a coloured body, denoted by absorption of light, may be due to these natural break-ethers of molecular aggregates".

geben können, folgt z.B., dass gleich gefärbte Körper ganz verschiedene Absorptionsspectra geben können; eben so folgt ohne Weiteres, dass das von dem Körper durchgelassene Licht ungefähr dasselbe Spectrum zeigen muss, wie das von dem Körper reflectirte: in beiden fehlt das vom Körper absorbirte Licht; nur ist das Spectrum des reflectirten Lichtes weniger rein, da in ihm auch das diffus reflectirte weisse Licht vorhanden ist.

Ganz anders verhalten sich Körper mit Oberflächenfarben, d.h. mit metallischer Reflexion. Auch bei ihnen findet man im durchgegangenen Licht dunkle Streifen, bestimmte Wellenlängen fehlen; aber diese Strahlen fehlen nicht so sehr, weil sie in der Substanz besonders stark absorbirt würden, sondern weil sie besonders stark reflectirt werden. Die im durchgegangenen Lichte fehlenden Farben finden sich also besonders stark im reflectirten Licht, die Spectra dieser beiden Lichtmengen sind nicht im Wesentlichen identisch wie bei den gewöhnlichen Körpern, sondern complementär zu einander, was sehr häufig 1) bemerkt worden ist.

Nur im ersten Falle haben wir also wirkliche Absorption, d. h. einen Verbrauch, oder besser Umwandlung von Energie des einfallenden Lichtes; nur in diesem Fall kann das Kirchhoffsche Gesetz gelten, einem Absorptionsmaximum auch ein Emissionsmaximum entsprechen²), — falls nämlich die absorbirte Energie in Wärme umgewandelt worden ist.

Das seit Stokes³) so viel gebrauchte Bild der Resonanz passt nun wie mir scheint, gar nicht für Absorption, sondern für metallische Reflexion, wie es auch Euler im Wesentlichen benutzt hat. Die Oberflächentheilchen gelangen zum Mitschwingen und senden, ohne wesentlichen Verbrauch von Energie, dieselben Strahlen wieder aus; je leichter die Theilchen schwingen, je grösser ihre Amplitüde wird, desto intensiver ist das reflectirte Licht.

Versucht man dagegen das Bild der Resonanz auf die gewöhnliche Absorption anzuwenden, so kommt man überall zu grossen Schwierigkeiten. Wie schon mehrfach bemerkt, muss, wenn wirkliche Absorption eintreten soll, die von den Theilchen aufgenommene Energie in Wärme umgewandelt werden, es darf nicht, wie in der Planckschen Theorie, eine Dämpfung nur durch Ausstrahlung vorhanden sein, denn dann hätten wir eben den Fall der metallischen Reflexion. Am einfachsten scheint es, anzunehmen, dass die aufgenommene Schwingungsbewegung der Theilchen durch reibungsartigen Widerstand

¹⁾ Ich will auf die Erscheinungen der Oberflächenfarben hier nicht eingehen. Sie sind zuerst wohl von Haidinger und Grailich genauer studirt, dann hat auch Stokes sie behandelt. Ich verweise für sie auf das ausgezeichnete Buch von B. Walter: Die Oberflächen- oder Schiller-Farben. Braunschweig bei Vieweg 1895, 8°, 122 pp. Dass das durchgegangene und reflectirte Licht bei diesen Körpern complementäre Spectra besitzen, ist namentlich an Substanzen mit discontinuirlichen Spectren aufgefallen, z. B. an übermangansaurem Kali. Siehe: G. G. Stokes, Phil. Mag. (4) 6. p. 393—403 (1853); E. Wiedemann, Pogg. Ann. 151. p. 625—628 (1874); siehe auch den Abschnitt über die seltenen Erden.

²⁾ Siehe Band II, p. 61 und 62.

³⁾ G. G. Stokes, Phil. Mag. (4) 19. p. 193-197 (1860).

gedämpft werde, da hierdurch direct Wärme erzeugt würde. Nach dieser Annahme würde ein Theilchen besonders stark absorbiren, welches besonders stark gedämpft ist, daher sehr schwach mitschwingt, und im Grenzfall würde der Körper Alles absorbiren, der so stark gedämpft ist, dass er überhaupt nicht mitschwingt, seine Amplitüde dauernd Null bleibt, wobei freilich seine virtuelle Schwingungszahl der des einfallenden Lichtes gleich sein müsste. Aber eine solche Vorstellung ist unhaltbar, denn erstlich muss, damit überhaupt Mitschwingen eintrete, die Dämpfung klein sein, wie schon gesagt wurde; zweitens würde ein Körper mit so starker Dämpfung, auch wenn er emittiren soll, gehindert werden, er würde die betreffenden Wellenlängen nur schwach emittiren.

Man kommt also mit einer solchen Vorstellung nicht durch. Ebenso wenig aber erreicht man mit der entgegengesetzten Vorstellung, nach welcher die Dämpfung sehr klein ist, man also etwa annimmt, der Körper absorbire sehr stark, bei dem die Amplitüde der mitschwingenden Theilchen sehr gross wird; ein solcher Körper würde zwar sehr gut emittiren, aber wenig oder gar nichts absorbiren.

Ich will mit diesen Bemerkungen nicht etwa sagen, dass ich die Annahme eines Mitschwingens der Theilchen für falsch halte, sondern nur hervorheben, dass in der Vorstellung ein Hauptglied fehlt, der Mechanismus, durch welchen die von den Theilchen aufgenommene Schwingungsenergie in Wärme umgewandelt wird, und ich will vor einer zu weiten Ausdehnung des Resonanzbildes ohne tieferes Eingehen auf die hier vorliegenden Verhältnisse warnen.

Dass wir es bei der Emission und Absorption mit Schwingungen kleiner Theilchen zu thun haben, mag man sie Moleceln, Atome, Electronen oder sonst wie nennen, ist wohl zweifellos, und dann muss auch die Resonanz eine Rolle spielen. Manche der Absorptionserscheinungen der organischen Körper, namentlich im Ultraviolett, die uns besonders durch Hartley's Untersuchungen am besten bekannt sind, lassen sich auch recht gut durch solche Annahmen er-Es scheint z. B. ganz plausibel, dass Vermehrung der molecularen Masse im Allgemeinen die Absorption und ihre Wellenlänge vergrössert, weil mehr Energie zum Mitschwingen verbraucht wird. Eine Steigerung der inneren Kräfte des Molecels, wie wir sie etwa bei mehrfacher Bindung anzunehmen haben, würde dagegen die Periode verkürzen. Es würde sich auch ungezwungen erklären, dass vornehmlich die geschlossenen Kohlenstoffketten mit mehrfacher Bindung selective Absorption zeigen, die offenen Ketten nur allgemeine; denn wir können erstere etwa einer gespannten Saite mit scharf definirten Eigenschwingungen vergleichen, letztere einer schlaffen, oder auch einem einzelnen Stahlring und einer gelenkigen Kette.

5. Für die Menge des absorbirten Lichtes ist von Bouguer und von Lambert um die Mitte des 18. Jahrhunderts die Hypothese aufgestellt worden, dass eine Schicht von der Dicke 1 einer absorbirenden Substanz von auffallendem homogenen Licht immer einen ganz bestimmten Bruchtheil absorbire. Daraus folgen die beiden Gesetze:

- 1) Das Verhältniss der durch eine beliebige Schicht durchgelassenen Lichtmenge zu der auffallenden Lichtmenge ist von letzterer unabhängig.
- 2) Vergleichen wir verschieden dicke Schichten derselben Substanz, so nimmt die durchgelassene Lichtmenge in geometrischer Progression ab, wenn die Dicke in arithmetischer Progression wächst.

Nennen wir nämlich J die Intensität des Lichtes, dJ ihre Abnahme beim Durchgang durch eine Schicht von der Dicke dx, so giebt die Hypothese

$$dJ = -kJdx$$

Integrirt man von x=0, wo die Intensität des auffallenden Lichtes J_0 sei, bis x=d, wo sie J sei, so folgt

$$J = J_0 e^{-k d}$$

k hängt von der betreffenden Substanz und der Wellenlänge ab; man hat es die Absorptionsconstante genannt. Gewöhnlich wird aber $e^{-k} = a$ eingeführt und a der Absorptionscoefficient (nach Hagen) genannt.

Dann folgt

$$J = J_o \cdot a^d \qquad \text{oder}$$
 für $d = 1$:
$$a = \frac{J}{J_o}$$

Der Absorptionscoefficient a giebt also den Bruchtheil des Lichtes an, der durch eine Schicht von der Dicke 1 hindurchgelassen wird.

Das obige Gesetz für die Abhängigkeit der Intensität des durchgegangenen Lichtes von der Dicke der Schicht bezeichnet man gewöhnlich als Lambertsches Gesetz.

Von Bunsen und Roscoe¹) ist zur Messung der Absorption eine andere Grösse eingeführt worden; sie nennen das Reciproke des Weges, auf dem die einfallende Intensität im Medium auf $\frac{1}{10}$ abnimmt, den Extinctionscoefficient. Nennen wir ihn α , so ergiebt sich ohne Weiteres

$$J = J_0 10^{-\alpha d}$$
, $\alpha = \frac{1}{d} \lg \frac{J_0}{J}$, $a = 10^{-\alpha}$.

In neuester Zeit ist von Hagen und Rubens²) für diese Grösse der Name Absorptionsconstante vorgeschlagen worden, und zwar weil in der Metalloptik durch Cauchy der Name Extinctionscoefficient in einem anderen Sinne gebraucht wird.

Da die Schwächung des Lichtes in Metallen im Allgemeinen von ganz anderer Grössenordnung ist, als in nicht metallisch absorbirenden Körpern, so ist in der That die Beschränkung des Namens Extinction nur auf metal-

¹⁾ R. Bunsen u. H. Roscoe, Photometrische Untersuchungen. 4. Abh. Pogg. Ann. 101. p. 235—263 (1857).

²⁾ E. Hagen u. H. Rubens, Die Absorption ultravioletter, sichtbarer und ultrarother Strahlen in dünnen Metallschichten. Drudes Ann. 8. p. 432—454 (1902).

lische Absorption sehr zweckmässig und auch üblich, und man sollte dem entsprechend auch die Constanten benennen.

6. Bei der Nomenclatur für die Absorption und Extinction des Lichtes findet sich in der Litteratur eine solche Mannigfaltigkeit und Willkür, dass es mir zweckmässig erscheint, die verschiedenen am häufigsten gebrauchten Bezeichnungen zusammenzustellen.

Auf eine planparallele Schicht falle eine homogene Lichtmenge J_o . An der ersten Grenzfläche werde davon der Bruchtheil R reflectirt, der sich nach der Fresnelschen Formel berechnet zu

$$R = \begin{pmatrix} \mu - 1 \\ \mu + 1 \end{pmatrix}^2$$

wo μ den Brechungsexponenten bedeutet. Es tritt in die Schicht der Rest: $J = J_o(1 - R)$ ein. Davon werde der Bruchtheil A absorbirt; so gelangt an die zweite Grenzfläche die Lichtmenge

$$J(1 - A) = J_0(1 - R)(1 - A)$$
.

Davon wird abermals der Bruchtheil R in die Schicht zurückreflectirt, es tritt aus

$$J_1 - J_0 (1 - R)^2 (1 - A)$$
.

Von dem an der zweiten Grenzfläche zurückreflectirten Lichte $J_0(1-R)(1-A)R$ wird auf dem Wege durch die Schicht wieder der Bruchtheil A absorbirt, so dass an der ersten Fläche ankommt: $J_0(1-R)(1-A)^2R$; davon wird wieder der Bruchtheil R nach der zweiten Fläche geworfen, wobei der Bruchtheil A absorbirt wird, und von dem dann anlangenden Lichte wird der Bruchtheil (1-R) auch noch aus der zweiten Fläche austreten. Wir haben also die Lichtmenge J_1 zu vergrössern, um

$$J_2 = J_0 (1 - R)^2 (1 - A)^3 R.^2$$

Ebenso kann man noch die nach fünfmaligem, siebenmaligem u. s. w. Durchgang durch die Platte austretenden Mengen J_3 , J_4 u. s. w. berechnen, und die Summe aller für das durch die Platte gehende Licht setzen. Indessen genügt im Allgemeinen schon das erste Glied J_1 bei der heutigen Genauigkeit der Messungen vollkommen. Nimmt man z. B. A=0.01, $\mu=1.5$, so wird $J_1=0.911$ J_0 , $J_2=0.0014$ J_0 . Das zweite Glied beträgt also schon nur ein Tausendstel des ersten, und es hat daher keine practische Bedeutung, wenn man statt J_1 die ja leicht berechenbare Summe $J_1+J_2+J_3+\dots$ benutzt.

Man nennt nun:

Absorptionsvermögen A den Ausdruck $J - J_1$, das Verhältniss der absorbirten Lichtmenge zu der eintretenden;

Durchlässigkeit D oder Schwächungsfactor oder Schwächungscoefficient den Ausdruck $\frac{J_1}{J}$, das Verhältniss des austretenden zu dem eintretenden Lichte.

Diese beiden Grössen hängen also zusammen durch die Gleichung

A = 1 - D. Sehr häufig aber findet man durchaus falsch gemessen $A = \frac{J_0 - J_1}{J_0}$, d. h. statt des in die Platte wirklich eintretenden Lichtes wird die auffallende Lichtmenge gesetzt, die Reflexion vernachlässigt.

Das rührt daher, dass man experimentell J₀ und J₁ direct bestimmt, indem man die Helligkeit ohne und mit vorgehaltener Platte misst; die Grösse hat auch ihre Bedeutung, z. B. wenn man die Schwächung des Lichtes etwa durch eine Rauchglasplatte bestimmen will, wobei nicht nur die Absorption, sondern auch die Reflexion wirkt. Zur Ermittelung der Asorption ist indessen stets die Kenntniss des Brechungsexponenten nöthig, um aus J₀ die Grösse J berechnen zu können. ¹)

Hat man eine Platte von der Dicke d, so giebt das Lambertsche Gesetz: $D = \frac{J_1}{J} = e^{-kd}$. Hagen hatte für k den Namen Absorptionscoefficient eingeführt. Dagegen nennen Lambert und Beer die Grösse $e^{-k} = a$ ebenso, 2) so dass nach ihm die Durchlässigkeit $D = a^d$ ist. Cauchy, Kirchhoff und andere endlich geben k denselben Namen oder auch den der Absorptionsconstante, wobei dann noch einzelne, wie schon gesagt, J_0 statt J setzen.

Nehmen wir die Bunsen-Roscoesche Definition hinzu, so ist

$$\alpha = \frac{1}{d} \log \frac{J}{J_1}$$

von ihnen Extinctionscoefficient genannt, während Hagen und Rubens datür Absorptionsconstante vorschlagen.

Gehen wir nun zur Extinction über, von der man vorzugsweise bei der enorm starken Schwächung des Lichtes an Metallen und ähnlich stark absorbirenden Körpern mit Oberflächenfarbe spricht, so setzt man nach Cauchy in der Gleichung $J_1 = J e^{-k d}$ für k die Grösse $\frac{4\pi \chi}{\lambda^1}$, wo λ^1 die Wellenlänge des Lichtes in dem betreffenden Medium bedeutet.

Also
$$J_{1} = Je^{-\frac{4\pi z}{\lambda^{1}}d}$$
 Für $d = \lambda^{1}$ wird $D = \frac{J_{1}}{J} = e^{-4\pi z}$

d. h. wenn das Licht in der Substanz einen Weg von der Grösse seiner Wellenlänge zurücklegt, wird es auf den Bruchtheil e $-4\pi z$ geschwächt. Nennt man die Wellenlänge des Lichtes im Vacuum λ , den Brechungsexponent des

- 1) Man kann die Berechnung der reflectirten Lichtmenge natürlich umgehen, wenn man zwei Platten derselben Substanz von verschiedener Dicke zur Verfügung hat. Dann ist der Reflexionsverlust bei beiden der gleiche, der Unterschied in der Intensität des austretenden Lichtes rührt nur von der verchiedenen Dicke her. Siehe z. B. die Berechnung dafür bei J. Königsberger. Physik. Zs. 4. p. 497 (1903).
- 2) Wieder andere nennen die Grösse e $^{-k}$ = a den Durchlassungscoefficient, Transmissionscoefficient, Schwächungscoefficient u. s. w.

「大学」、「1910年であった。「1911年であった。」、「1910年である。「1910年である。「1910年では、1910年である。「1910年では、1910年では、1910年では、1910年では、1910年である。「1910年である。「1910年である。「1910年である。「1910年である。「1910年である。」「1910年である。「1910年である。「1910年である。」「1910年である。「1910年である。「1910年である。」「1910年である。「1910年である。」「1910年である。「1910年である。」「1910年である。「1910年である。」「1910年である。「1910年である。」「1910年である。」「1910年である。「1910年である。」「1910年である。「1910年である。」「1910年である。」「1910年である。」「1910年である。「1910年である。」「1910年では、1910年では

Į.,

Mediums für diese Wellenlänge μ , so ist $\lambda^{1} = \frac{\lambda}{\mu}$; also können wir schreiben

$$D = \frac{J_1}{J} = e^{-\frac{4\pi\mu \kappa d}{\lambda}}$$

Cauchy nennt z Extinctionsindex, μ z Extinctionscoefficient, während Ehlers¹) $\frac{4\pi\mu}{\lambda}$ als Absorptionsmodul bezeichnet. Dagegen nennt

Königsberger²) die Grösse $\frac{\varkappa}{\lambda^1} = \frac{\mu \varkappa}{\lambda} = \mathfrak{A}$ den Extinctionscoefficient so dass nach ihm $D = e - 4\pi \mathfrak{A} d$ wird.

Ehlers leitet eine Gleichung zur Berechnung von z aus D ab mit Berücksichtigung der mehrfachen inneren Reflexionen; sie lautet

$$\alpha = \frac{\lambda}{2 \pi \mu d \log e} \cdot \log \frac{4 \mu}{(\mu + 1)^2 \sqrt[4]{D}}$$

Die Grössen α, κ und a hängen in folgender Weise zusammen:

es ist
$$J_1 = J \cdot 10 - \alpha d = J \cdot e^{-4\pi \times d} = J \cdot a d$$
. Daraus folgt

$$\kappa = \frac{\alpha \lambda^{1}}{4 \pi M}, \alpha = \frac{4 \pi M \kappa}{\lambda^{1}}, \alpha = 10^{-4 \alpha M \kappa}, a = 10^{-\alpha}$$

wo noch M den Modul der natürlichen Logarithmen bedeutet.

Es ist zu bemerken, dass auch bei Angaben der auf die Extinction bezüglichen Grössen häufig Fehler begangen werden; theils wird der Verlust durch Reflexion nicht genügend beachtet, theils wird λ für λ^i genommen, theils wird für das ganze Spectrum ein Mittelwerth von μ angewandt; alle diese Vernachlässigungen können Fehler verursachen, die die Beobachtungsfehler erheblich überschreiten.³)

Es wäre recht wünschenswerth, dass dem unsicheren Gebrauche der verschiedenen Bezeichnungen ein Ende gemacht würde; es geht jetzt auf diesem Gebiete, wie früher vor Einbürgerung der absoluten Einheiten und des Dimensionsbegriffs auf vielen anderen: in zahlreichen Arbeiten sind die Zahlenangaben gar nicht zu gebrauchen, weil die Autoren versäumt haben, mitzutheilen, was sie messen. Wird z. B. der Absorptionscoefficient gegeben, so weiss man damit noch nicht, was unter diesem Namen verstanden wird. Manchmal findet man aus der Arbeit mit mehr oder weniger Mühe die Bedeutung heraus, oft auch nicht. Dazu kommt noch, dass als Längeneinheit bald das mm, bald das cm, wohl gar das m benutzt wird.

¹⁾ J. Ehlers, Die Absorption des Lichtes in einigen pleochroitischen Krystallen. N. Jahrb. f. Miner. Beilagebd. 11. p. 259-317 (1897).

²⁾ J. Königsberger, Ueber die Absorption von ultrarothen und ultravioletten Strahlen in doppeltbrechenden Krystallen. Inaug.-Dissert. Berlin 1897; Wiedem. Ann. 61. p. 687—704 (1897); siehe auch Drudes Ann. 4. p. 796—810 (1901); Physik. Zs. 4. p. 495—499 (1903).

³⁾ Siehe z.B. Berechnungen dafür bei P. Ites, Ueber die Abhängigkeit der Absorption des Lichtes von der Farbe in krystallisirten Körpern. Göttinger Preisschrift 1902. Göttingen bei Kästner 1903.

Um diesem Uebelstande abzuhelfen, erlaube ich mir folgende Bezeichnungen vorzuschlagen und in diesem Bande durchzuführen.

Ich nenne J_o das auffallende Licht, J das einfallende, d. h. das vom reflectirten Bruchtheil befreite Licht, J_i das durchgegangene Licht, d die Dicke der Schicht, λ die Wellenlänge im Vacuum, λ^i die im Medium, dann heisse:

Durchlässigkeit: $\frac{J_1}{J_0}$

Durchlässigkeitsfactor $D = \frac{J_1}{J}$; die Grösse wird vielfach in $^0/_0$ angegeben, d. h. mit 100 multiplieirt.

Absorptions coefficient a definit durch: $J_i = Ja^d$ Absorptions constante k , , $J_i = Je^{-kd}$ Bunsensche oder decadische 1) Absorptions constante α :

$$J_{1} = J10^{-\alpha d}$$

$$E'x tinctions index x: J_{1} = Je^{-\frac{4\pi \varkappa}{\lambda^{1}}}$$

$$= \frac{4\pi \varkappa}{\lambda} d$$

$$= \frac{4\pi \varkappa}{\lambda} d$$

$$= x tinctions modul $\mu x: J_{1} = Je^{-\frac{4\pi \varkappa}{\lambda}} d$

$$= x tinctions coefficient $\mathfrak{A}: J_{1} = Je^{-\frac{4\pi \varkappa}{\lambda}} d$$$$$

7. Das Lambertsche Gesetz sagt aus, jede Schicht von gleicher Dicke absorbire den gleichen Bruchtheil des auffallenden Lichtes. Nehmen wir Schichten von der Dicke eines Molecels, so können wir auch (freilich nicht streng wissenschaftlich) sagen, jedes vom Strahle getroffene Molecel absorbire den gleichen Bruchtheil. Daraus ergiebt sich ein wichtiges Gesetz für die Absorption durch Lösungen: wenn wir ein absorbirendes Salz in einer als nicht absorbirend zu betrachtenden Flüssigkeit lösen, so hängt die Absorption von der Zahl der getroffenen Salzmoleceln, d. h. von der Concentration der Lösung ab. Verstehen wir, wie es auf diesem Gebiete gewöhnlich geschehen ist, 2) unter Concentration das Gewicht des in 1 cbcm oder auch in 1 Liter gelösten Salzes, so werden bei gleicher Schichtdicke und doppelter, dreifacher u. s. w. Concentration doppelt, dreimal u. s. w. soviel Salzmoleceln getroffen, wie bei der einfachen Concentration. Die Schichtdicke 1 mit doppelter Concentration wirkt ganz wie die Schichtdicke 2 mit einfacher Concentration. Wir können also sagen: wächst die Concentration in arithmetischer Reihe, so wächst die

¹⁾ Diese Bezeichnung ist vorgeschlagen von B. Lachowicz, Ber. chem. Ges. 20, 1. p. 735 —743 (1887). Wenn man den längeren Namen scheuen sollte, könnte man auch die Grösse k als Absorptionsindex bezeichnen, α einfach als Absorptionsconstante.

²⁾ In neuerer Zeit pflegt man nicht mehr die Concentration anzugeben, sondern bezeichnet die Lösung als normal, $\frac{1}{2}$ normal, $\frac{1}{10}$ normal, u. s. w. Unter Normallösung versteht man eine solche, welche so viel Gramm der Substanz im Liter des Lösungsmittels enthält, als das Molecularegwicht der Substanz beträgt, also 1 gr Molecel, oder auch 1 mgr Molecel.

Absorption in geometrischer Reihe. Die Absorption in Salzlösungen hängt ab von dem Product aus Schichtdicke und Concentration. Bezeichnen wir den Absorptionscoefficient für die Concentration 1 mit a, so folgt das Absorptionsgesetz:

 $J = J_o a^{dc}$

wo d die Schichtdicke, c die Concentration bedeutet. Dieses Gesetz ist von Beer¹) aufgestellt und wird Beersches Gesetz genannt.²)

Wenn es sich um Absorption durch Gase handelt, tritt an Stelle der Concentration im Allgemeinen die Dichte des Gases; doch gilt das nicht in allen Fällen. (Siehe § 94).

Endlich ist noch eine Grösse zu erwähnen, welche Vierordt³) eingeführt hat. Der Bunsensche Extinctionscoefficient, oder die Bunsensche Absorptionsconstante ist das Reciproke der Schichtdicke, die zur Schwächung des Lichtes auf $\frac{1}{10}$ nöthig ist. Da nach dem Beerschen Gesetz bei doppelter Concentration einer Lösung die Schichtdicke für die gleiche Wirkung nur halb so gross zu sein braucht, folgt sofort, dass in verschieden concentrirten Lösungen desselben Salzes die Absorptionsconstante α der Concentration c proportional ist. Für verschiedene Lösungen ist also

$$\frac{c}{\alpha} = \frac{c_1}{\alpha_1} = \frac{c_2}{\alpha_2} = \dots = A.$$

Diesen Quotienten A nennt Vierordt das Absorptionsverhältniss, er ist eine für die quantitative Absorptionsspectralanalyse wichtige Grösse.

8. Das Lambertsche Gesetz ist einfach eine Consequenz aus der § 5 unter 1 angeführten Hypothese; ebenso ergiebt sich daraus das Beersche Gesetz, wenn man noch die Annahme hinzunimmt, dass durch Aenderung der Concentration die absorbirenden Theilchen in keiner ihrer Eigenschaften verändert werden. Die Gesetze sind also sämmtlich hypothetisch und gewinnen Bedeutung nur, wenn sie sich experimentell bestätigen lassen. Leider muss man sagen, dass eine solche Bestätigung nur sehr mangelhaft erbracht worden ist. Die älteren Versuche sind sämmtlich mit nicht homogenem Lichte gemacht, und für solches können die Gesetze nicht streng gültig sein, da der Absorptionscoefficient in jedem Medium mit der Wellenlänge sich ändert.

Sei das einfallende Licht J zusammengesetzt aus verschiedenfarbigen Bestandtheilen, deren Intensitäten $J_1, J_2, \ldots J_n$ seien; für sie sollen die Absorptionscoefficienten $a_1, a_2 \ldots a_n$ heissen; dann ist die Intensität i des aus der Schicht von der Dicke d austretenden Lichtes:

$$i = J_1 a_1^d + J_2 a_2^d + \ldots + J_n a_n^d$$
.

¹⁾ A. Beer, Bestimmmung der Absorption des rothen Lichtes in farbigen Flüssigkeiten. Pogg. Ann. 86. p. 78-88 (1852).

²⁾ Ueber die Gültigkeit des Beerschen Gesetzes siehe § 10 und 11, auch Kap. II, E.

³⁾ Siehe K. Vierordt, Die Anwendung des Spectralapparates zur Photometrie der Absorptionsspectren und zur quantitativen chemischen Analyse. Tübingen bei H. Laupp 1873.

Ist $a_1 = a_2 = \ldots = a_n$, so wird $i = Ja^d$, das Lambertsche Gesetz gilt; andernfalls stellen sich Abweichungen ein, die um so größer werden, je verschiedener die a sind.

Nur das Gesetz 1) ist von dieser Beschränkung frei. Für dasselbe ist mir nur eine einzige Prüfung bekannt. Bunsen und Roscoe¹) lassen Licht von verschiedener Intensität durch einen Cylinder mit Chlorgas gehen und messen die Intensität vor und nach Durchgang. Die gefundenen Zahlen sind:

In der vierten Zeile stehen die Abweichungen des Quotienten vom Mittelwerth 0.268. Sie gehen bis zu $2\,^0/_0$, was freilich bei der damaligen rohen Art der Messung durchaus innerhalb der Fehlergrenzen liegt. Trotzdem und weil die Intensität nur von 7.2 auf 13.5 variirt worden ist, würde man schwerlich geneigt sein, das Gesetz als bewiesen zu betrachten, wenn es nicht in sich ausserordentlich wahrscheinlich wäre. Immerhin wäre eine exactere Prüfung mit den modernen Hülfsmitteln sehr erwünscht.

Das Lambertsche Gesetz ist viel häufiger geprüft worden. Bernard 2) misst mit einem primitiven Polarisationsphotometer die Absorption durch verschieden dicke Schichten von Glas, chromsaurem Kali und Kupfersulfat, indem er das einfallende Licht durch farbige Gläser wenigstens etwas homogen zu machen sucht.

Beer³) behandelt ähnlich unter Einschaltung eines rothen Glases Lösungen von Kupfersulfat und Acetat und von Kaliumeisencyanür. Auch er giebt an, das Gesetz stimme, seine Zahlen zeigen indessen sehr grosse Beobachtungsfehler. Er findet bei dieser Gelegenheit das Beersche Gesetz.

Hagen⁴) prüft das Gesetz an einem Krystall von Kaliumeisencyanid; dasselbe Stück wird durch Abschleifen allmählich dünner gemacht, und von Zeit zu Zeit der Absorptionscoefficient bestimmt. So findet sich:

Ferner hat Camichel⁵) das Gesetz richtig gefunden an Schichten von

¹⁾ R. Bunsen und H. Roscoe, Photometrische Untersuchungen. 4. Abh. Pogg. Ann. 101. p. 235—263 (1857).

²⁾ F. Bernard, Sur l'absorption de la lumière par les milieux non cristallisés. Ann. chim. et phys. (3) 35. p. 385-438 (1852).

³⁾ A. Beer, Bestimmung der Absorption des rothen Lichtes in farbigen Flüssigkeiten. Pogg. Ann. 86. p. 78—88 (1852).

⁴⁾ O. Hagen, Ueber die Absorption des Lichtes in Krystallen. Pogg. Ann. 106. p. 33—55 (1859).

⁵⁾ C. Camichel, C. R. 117. p. 307-309 (1893).

flüssigem Brom, deren Dicke zwischen 0.5 und 60 λ des Natriumlichtes variirt wurde.

Endlich kenne ich noch eine Untersuchung von Bottomley¹) über unsere Frage. Um die Schichtdicke beliebig ändern zu können und doch weisses Licht zu benutzen, möchte er eine Flüssigkeit auffinden, die von allen Wellenlängen gleich viel absorbirt. Das gelingt zwar nicht, aber ein Gemisch von Nickel- und Cobaltsalzen²) soll angenähert der Bedingung entsprechen. Als verschieden starke Lichtquellen nimmt er das Licht, welches von zwei Platten reflectirt wird, deren eine aus gepresstem Bariumsulfatpulver, die andere aus demselben mit Zusatz von Kohle besteht. Ueber die Platten werden Röhren gesetzt, in die eine wird eine beliebige Schicht der Salzlösung gegossen, und nun in der anderen Röhre die Schicht so dick gemacht, dass Licht von gleicher Intensität aus beiden Röhren austritt. Dann ergiebt die Rechnung Folgendes:

Sei J und J_1 die Intensität des von den beiden Platten reflectirten Lichtes, a der Absorptionscoefficient der Lösung, d_1 und d_2 die Dicken der Schichten, welche das austretende Licht gleich hell machen. Dann ist

$$Ja^{d_1} = J_1a^{d_2}$$

Gehen wir von einer anderen Dicke d₃ der Schicht im ersten Rohre aus und finden im zweiten d₄, so ist ebenso

$$Ja^{d_3} = J_1a^{d_4}.$$

Multiplicirt man beide Gleichungen über Kreuz, so folgt:

$$JJ_{1}a^{d_{1}} a^{d_{4}} = JJ_{1}a^{d_{2}} a^{d_{3}}$$
 daraus $d_{1} + d_{4} = d_{2} + d_{3}$.

Verschiedene Versuche ergaben für diese Summen: 29.7 und 27.8, 28.45 und 28.76, 25.3 und 24.93, 28.4 und 27.4, 31.95 und 30.35.

Alle genannten Versuche scheinen somit das Lambertsche Gesetz zu bestätigen, soweit ihre Genauigkeit reicht. Man kann es wohl unbedenklich als richtig betrachten, zumal ein grosser Theil der später (§ 13) zu erwähnenden kolorimetrischen Messmethoden das Gesetz zur Grundlage hat und die Messungen richtige Resultate ergeben.

Es ist indessen zu erwähnen, dass einige Beobachter das Gesetz für ultrarothe Strahlen nicht richtig gefunden haben. Ängström 3) untersucht mit Bolometer die Absorption in Gasen, wobei er Schichten von 60 und 120 mm Dicke verwendet. Dabei ergeben sich erhebliche Abweichungen von dem Lambertschen Gesetz, die Ängström in der Weise zum Ausdruck bringt, dass er aus der Absorption in 120 mm die in 60 mm berechnet und mit der beobachteten vergleicht. So findet sich z. B. für Aether folgende Tabelle:

¹⁾ J. Bottomley, Colorimetry, Part. IV. Mem. Manchester. Lit. and Phil. Soc. (3) 7. p. 176—186 (1882); auch Chem. News. 42. p. 56—58 (1880).

²⁾ Diese Mischung hat schon viel früher Zöllner benutzt: Pogg. Ann. 109. p. 244—275 (1860).

³⁾ K. Ångström, Études de la distribution spectrale de l'absorption dans le spectre infrarouge. Ofvers. Kongl. Vetensk. Akad. Förh. 1890. No. 7. p. 331—352. Auch Physikal. Revue 1. p. 597—623 (1892).

λ 1.71 2.05 2.47 2.98 3.22 3.49 4.12 4.22 5.02 5.62 6.22 6.72 7.32 7.96 8.56 9.19 9.79 10.42 12.55 beob. 3.1 6.2 10.1 32.5 43.2 44.6 19.0 13.9 12.7 13.3 15.0 6.7 11.6 22.4 42.9 56.8 69.5 64.1 56.8 berechn. 2.5 5.6 10.7 22.9 31.8 33.4 15.8 12.7 12.2 12.7 12.4 7.5 11.3 14.2 31.0 47.7 61.6 57.0 52.1

Die erste Zeile enthält die Wellenlängen, in denen beobachtet wurde, die zweite den Lichtverlust in dem Rohr von 60 mm, die dritte den dafür aus dem Rohr von 120 mm berechneten Verlust. Man sieht, dass namentlich an den Stellen starker Absorption die Unterschiede sehr gross werden. Ängström selbst vermuthet schon, dass hier Beobachtungsfehler vorliegen, hervorgebracht durch ungenügende Dispersion seines Spectrums resp. zu grosse Breite des Bolometerstreifs. Paschen 1) hat dann ausführlicher besprochen, wie dadurch Absorptionsbeobachtungen gefälscht werden können.

Ebenso erklären sich vielleicht Resultate von Königsberger²) durch Beobachtungsfehler oder ungleichmässiges Material: er findet, dass zwei Amethystplatten von der einfachen und doppelten Dicke genau gleich viel absorbiren und dass auch für Beryll- und Kalkspathplatten das Lambertsche Gesetz nicht gelte. Bei der Schwierigkeit bolometrischer Messungen und den zahlreichen Fehlerquellen, denen der nicht sehr geübte Beobachter ausgesetzt ist, wird man kaum geneigt sein, diesen Resultaten ein entscheidendes Gewicht beizulegen.

9. Dass das Lambertsche Gesetz nicht für unzerlegtes oder gemischtes Licht gelten kann, sondern nur für homogenes, macht sich besonders auffällig geltend bei Substanzen, welche man wohl dichroïtisch genannt hat, wenn auch der Name schlecht gewählt ist; ich will sie lieber zweifarbig nennen, da der Name dichroïtisch auf Krystalle beschränkt bleiben sollte und die Eigenschaft derselben bedeutet, dass Licht, welches in verschiedenen Richtungen bei unveränderter Dicke hindurch geht, verschieden gefärbt ist, während bei den zweifarbigen Körpern die Dicke der Schicht oder die Beschaffenheit des einfallenden Lichtes allein in Betracht kommt. Die Zweifarbigkeit zeigt sich daher bei Flüssigkeiten und Gasen ebenso, wie bei festen Körpern, mögen sie isotrop oder nicht sein.

Denken wir uns eine Substanz, welche etwa Grün sehr stark absorbirt, Roth und Gelb schwach, Blau-Violett noch schwächer, dann kann eine dünne Schicht nur Rothgelb und Blauviolett durchlassen. Da letzteres im Tageslicht weit schwächer vorhanden ist, wird der Körper im Wesentlichen rothgelb aussehen. Machen wir die Schicht dicker, so wird von Rothgelb ein relativ immer grösserer Theil absorbirt, und es kann schliesslich das Blauviolett überwiegen, der Körper sieht blau aus. Derselbe Körper in gleicher Dicke könnte dann bei künstlichem Licht, in welchem das Blau relativ viel schwächer ist, doch noch roth aussehen. So findet man in Russland manchmal ein Mineral, den Alexandrit, zu Schmucksachen verwendet, welche im Tageslicht smaragdgrün, bei Kerzenbeleuchtung blutroth aussehen. Es sind zahlreiche solche

¹⁾ F. Paschen, Bolometrische Arbeiten. Wiedem, Ann. 53. p. 287-300 (1894).

²⁾ J. König's berger, Ueber die Absorption von ultrarothen und ultravioletten Strahlen in doppeltbrechenden Krystallen. Inaug.-Dissert. Berlin 1897. Auch Wiedem. Ann. 61. p. 687—704 (1897).

The state of the s

Fälle angegeben worden¹), die desto auffallender erscheinen, je geringer die zum Farbenumschlag nöthige Dickenänderung ist und je verschiedener die entstehenden Farben sind. Im Grunde muss jeder absorbirende Körper zweifarbig genannt werden, z. B. auch Wasser, welches in dünner Schicht farblos, in dicker Schicht blau ist.

10. Das Beersche Gesetz ist ausserordentlich häufig geprüft worden Aus allen Beobachtungen kann man wohl den Schluss ziehen, dass es streng richtig ist, solange die absorbirenden Moleceln bei der Aenderung der Concentration unverändert bleiben, dass dies aber nur in beschränktem Maasse der Fall ist. Im Allgemeinen treten mit der Verdünnung verschiedene Aenderungen des Molecels ein, die wir an anderer Stelle ausführlich zu besprechen haben werden, 2) und dann ändert sich natürlich die Grösse der Absorption in manchen Fällen nicht nur quantitativ, sondern sogar qualitativ. So kann man das Beersche Gesetz nur als ein practisch angenähert richtiges betrachten; aber es hat Wichtigkeit dadurch, dass Abweichungen von ihm immer eine Veränderung des absorbirenden Körpers anzeigen.

Nachdem Beer³) sein Gesetz aufgestellt, wurde es zuerst von Bunsen und Roscoe⁴) wieder geprüft, indem sie rothe Tinte verdünnten und die Absorption in verschieden dicken Schichten maassen. Die durch die Längeneinheit durchgelassene Lichtmenge erwies sich ziemlich genau proportional der Concentration, obwohl nicht homogenes Licht verwandt wurde. Dann hat Zöllner⁵) an einem Gemisch der Lösungen von Nickel-, Cobalt- und Kupfersulfat, die mit Wasser im Verhältnis von 1:1 bis 1:9 gemischt wurden, gefunden, dass die Absorption in geometrischer Progression wachse, wenn die Concentration in arithmetischer Progression zunehme. — Auch Melde⁶) findet das Gesetz streng gültig. Glan⁷) verwendet durch rothes Glas gegangenes

- 1) Vielleicht die älteste Angabe der Art stammt von Brewster, Phil. Mag. (3) & p. 305 (1835). Sie bezieht sich auf Chromkalioxalat. Die Substanz ist noch oft untersucht worden, z. B. von Hamburger, Wiedem. Ann. 56. p. 172—173 (1895). Die interessantesten Beispiele geben R. W. Wood, Phys. Rev. 15. p. 121—122 (1902) und A. Pflüger, Physik. Zs. 4. p. 520—521 (1903). Auch J. Precht (Physik. Zs. 4. p. 572—573, 1903) giebt zahlreiche Beispiele. Er sagt: Stellt man für verschiedene Wellenlängen Absorptionscurven dar, indem man als Ordinaten die Intensität des durchgehenden Lichtes, als Abscissen die Schichtdicken nimmt, so erhält man Curven, die sich schneiden. Für Schichtdicken rechts von der Schnittstelle überwiegt dann eine Farbe, links die andere. Es giebt auch Substanzen, die mehrere Schnittpunkte haben, dann zeigt die Substanz mehr als zwei Farben. So erscheint Brillant-Säuregrün 6 B bei Glühlicht in dünner Schicht grün, wird bei wachsender Schichtdicke blaugrün, blau, dunkelblau, violett, purpur, roth.
 - 2) Siehe Kap. II, E.
- 3) A. Beer, Bestimmung der Absorption des rothen Lichtes in farbigen Flüssigkeiten. Pogg. Ann. 86. p. 78—88 (1852).
- 4) R. Buns en und H. Roscoe, Photometrische Untersuchungen. 4. Abh. Pogg. Ann. 101. p. 235—263 (1857).
 - 5) F. Zöllner, Photometrische Untersuchungen. Pogg. Ann. 109. z. 244-275 (1860).
- 6) F. Melde, Ueber Absorption des Lichtes bei farbigen Flüssigkeiten. Pogg. Ann. 126. p. 264—285 (1865).
 - 7) P. Glan, Ueber die Absorption des Lichtes. Pogg. Ann. 141. p. 58-83 (1870).

Licht; eine Lösung von Jod in Alcohol ergiebt Abweichungen von dem Gesetz. Die Concentration $\frac{1}{8}$ giebt den Absorptionscoefficient 0.9855, während derselbe sich bei den Concentrationen $\frac{1}{4}$, $\frac{1}{2}$, 1 zu 0.9665, 0.9590, 0.9552 berechnet. Verdünnte Lösungen absorbiren also weniger, als concentrirte. Dasselbe findet Glan für verschiedene Salzlösungen. Zöllner¹) macht indessen Einwendungen gegen die Beobachtungen, nämlich, dass das Licht nicht genügend homogen und nicht parallel gewesen sei; bei den röhrenförmigen Absorptionsgefässen Glans entständen durch letzteres Fehler.

Recht genaue Messungen in homogenem Licht mit seinem Spectralphotometer macht wiederholt Vierordt, da ja das Gesetz die wesentliche Grundlage der von ihm ausgebildeten quantitativen Analyse bildet. So findet er²) das Absorptionsverhältniss, welches nach dem oben (§ 7) Gesagten gleich Contentration durch Absorptionsconstante ist und welches nach dem Beerschen Gesetz constant sein soll, für Chromalaunlösungen:

		·	
Concentrationen	Absorptions- constante	Absorptions- verhältniss	Concentration berechnet
TEL 2			
0.07176	1.3010	0.05515	0.07099
0.03588	0.6420	0.05588	0.03503
0.01794	0.3344	0.05364	0.01824
0.00897	0.1675	0.05354	0.00914

Die letzte Colonne bedeutet hier die unter Annahme der Gültigkeit des Gesetzes aus dem Mittelwerth des Absorptionsverhältnisses 0.05457 berechneten Concentrationen. Die Salzmenge variirt von 8 zu 1, das Absorptionsverhältniss bleibt bis auf weniger als 2 % constant, und es lässt sich daher die Concentration aus dem bekannten Absorptionsverhältniss und der beobachteten Absorptionsconstante recht genau berechnen. Die vielen weiteren Versuche in diesem Sinne, die Vierordt in dem Werke angiebt, sind daher als Bestätigungen des Beerschen Gesetzes aufzufassen. — In einer späteren Schrift piebt Vierordt Messungen an Syrup, die wieder constantes Absorptionsverhältniss zeigen 4).

¹⁾ F. Zöllner, Ueber den Einfluss der Dichtigkeit und Temperatur auf die Spectra glühender Gase. Pogg. Ann. 142. p. 88—111 (1871), aus Ber. Kgl. Süchs. Ges. d. W. 22. p. 233—253 (1870).

²⁾ K. Vierordt, Die Anwendung des Spectralapparates zur Photometrie der Absorptionsspectren und zur quantitativen chemischen Analyse. Tübingen bei Laupp 1873.

³⁾ K. Vierordt, Die quantitative Spectralanalyse in ihrer Anwendung auf Physic egie Physik, Chemie und Technologie. Tübingen 1876 bei Laupp. 4°, 125 pp.

⁴⁾ In einer früheren Abhandlung, Ber. chem. Ges. 4. p. 327—329, 475, 519 (1871) sagt allerdings Vierordt: "Das Verhältniss zwischen Concentration und Extinctionscoefficient bleibt nur innerhalb einer gewissen Breite der Concentrationsvariation constant." — Hüfner (Ueber die Dissociation des Oxyhämoglobins in wässeriger Lösung, Zs. f. physikal. Chem. 11. p. 794—804 (1893)) findet das Verhältniss ganz konstant für Oxyhämoglobin, Kohlenoxydhämoglobin und Chromalaun.

Umfangreiche Untersuchungen über Absorptionsspectra liefert Hiebendaal¹) an etwa 40 verschiedenen Substanzen. Das Gesetz zeigt sich hier theils richtig, theils nicht, indem meist bei Verdünnung die Absorption stärker abnimmt, als es sein sollte. Diese Abweichung tritt stärker auf an den Stellen des Spectrums, wo die Grenze einer Absorption liegt, als in den Theilen starker Absorption. Bei Chromsalzen ändert sich mit Verdünnung sogar der Character des Absorptionsspectrums. Hiebendaal schreibt mit Recht diese Abweichungen Veränderungen der absorbirenden Molecel zu.

Glan²) nimmt die Frage, ob das Beersche Gesetz gelte, von Neuem auf in der Form, dass er untersucht, ob Verdünnung bei ungeänderter Anzahl der absorbirenden Moleceln die Absorption ändere. In ein Glasgefäss wird die Lösung gebracht, dann sorgfältig Wasser darüber geschichtet, sodass beide sich nicht mischen, dann mit Spectralphotometer für verschiedene Wellenlängen die Absorption bestimmt. Nachdem dann Lösung und Wasser durchgemischt, wird die Messung wiederholt. So findet sich z. B. für Kupfersulfat:

-				
λ	a	a¹	a — a 1	7
674	0.077	0.073	+0.004	1
659	0.155	0.150	+0.005	}
626	0.336	0.330	+ 0.006	1.
557	0.449	0.441	+0.008	1
557	0.510	0.507	+0.003	¥
525	0.822	0.819	+0.003	1.
525	0.848	0.854	0.006	7

Die erste Colonne giebt die Wellenlängen, die zweite den Absorptionscoefficient der ungemischten, die dritte den der gemischten Flüssigkeiten, die vierte die Differenz, die fünfte endlich die eingetretene Verdünnung. Die Zahlen zeigen, dass die Absorption im Wesentlichen unverändert bleibt, allein es ist auffallend, dass die Differenzen, die freilich kaum über die Grösse der Beobachtungsfehler hinausgehen, alle nach derselben Seite liegen. Bei Versuchen mit saurem chromsaurem Kali findet sich dasselbe, nur sind hier die Differenzen fast sämmtlich negativ. Dasselbe zeigt sich für Jod in Alcohol, während bei Jod in Schwefelkohlenstoff das Gesetz streng erfüllt zu sein scheint. Auch für Syrup und Wasser bestätigt es sich.

Soret³) findet, dass im Allgemeinen die Dicke der absorbirenden Schicht genau äquivalent ist der Concentration; vielleicht mache Ammoniak eine Ausnahme. Seine Beobachtungsmethode ist indessen wenig genau, da er nur die Grenze der totalen Absorption im Ultraviolett beobachtet.

¹⁾ J. M. Hiebendaal, Onderzoek over eenige Absorptiespectra. Academisch Proefschrift, Utrecht 1873. 8°, 96 pp.

²⁾ P. Glan, Ueber den Einfluss der Dichtigkeit eines Körpers auf die Menge des von ihm absorbirten Lichtes. Wiedem. Ann. 3. p. 54—82 (1878).

³⁾ J. L. Soret, Recherches sur l'absorption des rayons ultraviolets par diverses substances. Arch. sc. phys. et nat. (2) 61. p. 322—359 (1878). Siehe p. 339.

Settegast¹) benutzt das Vierordtsche Instrument, um die Vertheilung einer Base zwischen zwei Säuren zu ermitteln. Er findet für Chromsäure das Absorptionsverhältniss nicht constant, sondern mit steigender Verdünnung zunehmend. Die Aenderung ist aber so langsam, dass für practische Zwecke zwei Werthe, für dünnere und concentirtere Lösungen, genügen.

Hesse²) findet für Lösungen von Cyanin in Alcohol im Absorptionsgebiet das Absorptionsverhältniss soweit constant, als die Genauigkeit der Beobachtungen reicht, während v. Noorden³) aus Messungen am Blutfarbstoff mit dem Hüfnerschen Apparat eine Abnahme des Absorptionsverhältnisses mit der Concentration erhält. Nahm die Concentration von 0.00122 bis 0.00043 ab, so änderte sich an zwei Stellen im Spectrum zwischen D und E das Absorptionsverhältniss von 0.00140 auf etwa 0.00125, resp. von 0.00104 auf 0.00095.

Pulfrich,4) sowie Ketteler und Pulfrich5) bestätigen das Beersche Gesetz; Walter6) giebt für Fluoresceïnlösungen an, es gelte für geringe Concentrationen von $\frac{1}{32768}$ bis $\frac{1}{64}$, für grössere aber nicht, und er führt das auf Bildung von Molecularaggregaten zurück.

Auch Knoblauch⁷) beschäftigt sich mit dem Beerschen Gesetz, wenn auch die Prüfung eine unvollkommene ist, indem er nur mit dem Spectrometer beobachtet, ob sich bei Verdünnung das Spectrum ändert. Der Hauptzweck der Arbeit ist ein anderer, wir werden ihre Ergebnisse später zu besprechen haben. Wichtig ist, dass hier die Concentrationsunterschiede viel weiter getrieben werden als bei den bisher besprochenen Arbeiten; die Verhältnisse der Concentrationen übersteigen mitunter das 100000 fache. Untersucht werden Salze von K, Cu, Cr, U, Eosin. Er schliesst, bei manchen Salzen gelte das Beersche Gesetz streng; die Abweichungen seien auf chemische oder physikalische Aenderungen der Lösung zurückzuführen.

Sabatier⁸) findet, für Chromsäure und ammoniakalische Lösung von

H. Settegast, Beiträge zur quantitativen Specctralanalyse. Wiedem. Ann. 7. p. 242
 —271 (1879).

²⁾ J. Hesse, Untersuchungen über das Dispersionsgesetz. Wiedem. Ann. 11. p. 891—908 (1880).

³⁾ C. v. Noorden, Beiträge zur quantitativen Spectralanalyse, insbesondere zu derjenigen des Blutes. Zs. f. physiol. Chem. 4. p. 9-35 (1880).

⁴⁾ C. Pulfrich, Photometrische Untersuchungen über Absorption des Lichtes in isotrogen und anisotropen Medien. Wiedem. Ann. 14. p. 177—218 (1881). Siehe p. 215.

⁵⁾ E. Ketteler und C. Pulfrich, Photometrische Untersuchungen. Wiedem. Ann. 15. p. 337-378 (1882).

⁶⁾ B. Walter, Die Aenderung des Fluorescenzvermögens mit der Concentration. Wiedem. Ann. 36. p. 502-518 (1889). Siehe p. 512. Siehe auch p. 521.

⁷⁾ O. Knoblauch, Absorptions-spectralanalyse sehr verdünnter Lösungen. Wiedem. Ann. 43. p. 738—783 (1891).

⁸⁾ P. Sabatier, Spectres d'absorption des chromates alcalins et de l'acide chromique. C. R. 103. p. 49-52 (1886).

chromsaurem Kali kompensire sich Schichtdicke und Concentration genau, nicht bei neutralem Kalichromat, da hier Dissociation eintrete.

Bei zu gleichem Zwecke und in derselben Weise ausgeführten Versuchen von Boehlendorff¹) wird mit der Concentration die Schichtdicke so geändert, dass ihr Product constant bleibt; dabei ändert sich die Dicke von Bruchtheilen eines Millimeters bis zu über 8 m. Die Resultate sind die gleichen wie bei Knoblauch, das Beersche Gesetz gilt, so lange keine Veränderungen eintreten.

Aus neuester Zeit liegen endlich noch mehrere Arbeiten vor: Thiele²) untersucht mit dem Vierordtschen Photometer Lösungen von Jod in Schwefelkohlenstoff, Benzol, Paraldehyd und Eisessig bei verschiedenen Concentrationen von 0.05 bis 0.00001 gr im Cubikcentimeter. Das Absorptionsverhältniss erweist sich variabel, die Absorptionsbanden bleiben zwar an ihrer Stelle, aber die verdünnte Lösung absorbirt relativ schwächer. Das Beersche Gesetz gilt nicht. Auch Ewan³) kommt zu diesem Schluss. — G. und H. Krüss⁴) dagegen sprechen ebenso entschieden für die Gültigkeit des Gesetzes und wollen die darauf gegründete quantitative Analyse neu beleben durch Einführung geeigneter Apparate.

Spring⁵) findet das Gesetz für eine Lösung von Chlorlithium in Wasser nicht bestätigt: eine Lösung von 166 Theilen in 1000 Wasser absorbire 2.14 mal so viel wie Wasser, eine Lösung von 1:1000 aber 1.295 mal so viel, während sie nach Beer nur 1.0032 mal so viel absorbiren müsse. — Auch Moore⁶) spricht sich gegen das Gesetz aus.

Hartley⁷) photographirt die Absorptionsspectra der Salpetersäure in verschiedener Concentration, wobei die Dicke der Schicht immer der Concentration umgekehrt proportional gemacht wird. Die Spectren erweisen sich als identisch, das Beersche Gesetz gilt.

Liveing 8) photographirt das Absorptionsspectrum von Didymchlorid, wobei die Schichtdicke zwischen 38 mm und 305 mm variirt, die Concentration

- 1) W. Boehlendorff, Studien zur Absorptions-Spectralanalyse. Inaug.-Diss. Erlangen 1890, 80 pp.
- 2) E. Thiele, Spectrophotometrische Untersuchung der verschiedenfarbigen Jodlösungen. Zs. physik. Chem. 16. p. 147—155 (1895).
- 3) Th. Ewan, On the absorption-spectra of some copper salts in aqueous solution. Phil. Mag. (5) 33. p. 317-342 (1892).
- 4) G. und H. Krüss, Eine neue Methode der quantitativen Spectralanalyse. Zs. anorgan. Chem 10. p. 31—48 (1895).
- 5) W. Spring, Sur la transparence des solutions des sels incolores. Arch. sc. phys. et nat. (4) 2. p 5—17 (1896).
- 6) B. E. Moore, A spectrophotometric study of the hydrolysis of dilute ferric chloride solutions. Physic. Rev. 12. p. 151—176 (1901).
- 7) W. N. Hartley, The absorption spectra of metallic nitrates. Trans. chem. soc. 81. p. 556-574 (1902). Siehe p. 572.
- 8) G. D. Liveing, On the effects of dilution, temperature, and other circumstances, on the absorption spectra of solutions of Didymium and Erbium salts. Cambr. Phil. Trans. 18. 298—315 (1899). Siehe Tafel 3.

immer der Dicke umgekehrt proportional gemacht wird. Die veröffentlichten ausgezeichneten Anfnahmen zeigen absolute Identität.

11. Wenn man alle diese zahlreichen sich widersprechenden Angaben zusammenfasst, so wird man doch zum Resultat gelangen, dass das Beersche Gesetz gilt, so weit eine Anwendung überhaupt Sinn hat, soweit nämlich das Lambertsche Gesetz zu einer Anwendung berechtigt. Dies Gesetz sagte aus, dass jedes Molecel von auffallendem Lichte wieder den gleichen Bruchtheil absorbirt. Dabei ist aber selbstverständlich vorausgesetzt, dass die Moleceln alle identisch sind. Sollte bei Verdünnung Hydrolyse oder ein Zerfall von Molecularcomplexen in einzelne Moleceln oder eine electrolytische Dissociation in Ionen eintreten, so verliert das Gesetz seine Gültigkeit¹). Dasselbe würde aber auch eintreten, wenn das Molecel sich zwar in seinem Bau nicht ändert, aber seine Schwingungsverhältnisse geändert werden. Hartley2) nimmt z. B. an, dass in Lösungen das Molecel in einen Spannungszustand komme, ohne zu zerfallen; dadurch würden natürlich seine Eigenschwingungen geändert werden. Andererseits wissen wir aus der Emissionsanalyse, dass mit veränderter Dichte Aenderungen des Spectrums verbunden sein können, z. B. Verbreiterung der Linien. Das deutet man durch die Annahme, dass mit wachsender Verdichtung äussere Kräfte einen wachsenden Einfluss auf die Schwingungen erhalten. Etwas Aehnliches bei verdünnten Lösungen anzunehmen, liegt nahe. Wie dieselben Moleceln, so werden auch die des Lösungsmittels einen Einfluss ausüben, aber einen anderen; es können sich daher kleine Unterschiede in den Eigenschwingungen, d. h. in der Absorption ergeben, wenn ein Molecel nur solche des Lösungsmittels oder auch solche derselben Art in verschiedener Anzahl in seiner Nähe hat.

Derartige Ueberlegungen führen also zu einer gewissen Einschränkung des Beerschen Gesetzes, seine Gültigkeit wird etwa zu vergleichen sein mit der des Boyleschen Gesetzes.

ZWEITER ABSCHNITT.

Die Messapparate.

12. Bevor wir zur Besprechung der Absorption in den Körpern unter verschiedenen Bedingungen übergehen, müssen zunächst die Methoden und Apparate der Untersuchung sowie die Darstellungsweise der Resultate erörtert werden.

Die Absorptionscoefficienten oder Absorptionsconstanten sind, wie schon bemerkt, Functionen der Wellenlänge. Das Verhalten eines Körpers gegen

¹⁾ Siehe dazu E. Müller, Drudes Ann. 12. p. 767-786 (1903).

²⁾ W. N. Hartley, The absorption spectra of metallic nitrates. Part. II. Trans. chem. soc. 83. p. 221-246 (1903). Siehe p. 245.

durchgehendes Licht wird also erst bekannt sein, wenn für jede Wellenlänge die Constante ermittelt ist. Diese Aufgabe würde aber so ungeheure Arbeit verursachen, dass sie practisch nicht durchführbar wäre. Für die meisten Zwecke aber genügt auch schon eine viel oberflächlichere Kenntniss, nämlich für quantitative Untersuchungen die Kenntniss der Absorptionsconstanten für ein oder zwei Stellen des Spectrums, für mehr qualitative Untersuchungen, wenn es sich im Allgemeinen nur um eine Characterisirung des Stoffes durch seine Absorption handelt, eine rohe Schätzung der Durchlässigkeit für die verschiedenen Wellenlängen, wie man sie ohne alle Messung durch den blossen Anblick erhalten kann. Freilich können dabei sehr grobe Fehler auftreten, und die Angaben verschiedener Beobachter weichen ganz ausserordentlich von einander ab.

13. Für die erste Art der Untersuchung sind zwei Methoden in Gebrauch. Die zugehörigen Apparate heissen Colorimeter und Spectralphotometer. Ueber die Colorimeter, welche nicht mit dem Spectrum operiren, wenn auch mit spectralen Eigenschaften, will ich mich ganz kurz fassen. einen Körper, der einen Theil der Spectralfarben viel stärker absorbirt als die übrigen, so ist weisses auffallendes Licht nach dem Durchgange gefärbt; die absorbirbaren Strahlen verschwinden desto vollständiger aus dem austretenden Lichte, je dicker oder je concentrirter die absorbirende Schicht ist, und damit ändert sich der Farbenton des austretenden Lichtes. Denken wir uns nun etwa zwei Röhren mit ebenen Bodenflächen vertical nebeneinander aufgestellt und von unten etwa durch einen Spiegel mit weissem Lichte beleuchtet. Es handele sich darum, den Gehalt einer Lösung von Kupfersulfat zu bestimmen. Dann bringen wir in die eine Röhre eine Lösung gleicher Art von bekannter Concentration c und machen die Schichtdicke etwa gleich d. Nun füllen wir die zu untersuchende Lösung von der unbekannten Concentration c, in das zweite Rohr und machen die Schichtdicke d, so gross, dass von oben gesehen das Licht durch beide Röhren genau gleich stark blau gefärbt erscheint. Dann ist nach dem Beerschen Gesetze: cd = c, d, wir c, d kennen, d, messen können, ist c, bekannt.

Dasselbe Verfahren kann nun mit den verschiedensten Variationen für ganz bestimmte Zwecke angewendet werden: z. B. kann die Schichtdicke in beiden Röhren die gleiche sein, aber die Concentration der Normallösung wird geändert, bis Farbengleichheit eintritt. Statt einer Normallösung der gleichen Substanz kann auch ein anderer Körper von derselben Färbung benutzt werden; so hat man in manchen Fällen farbige Gläser verwandt. Ist das Glas keilförmig geschliffen, so kann man z. B. die zu messende Lösung in das eine Glas bis zu einer immer gleichen Höhe einfüllen, unter dem anderen Glase den Keil verschieben bis gleiche Farbe eingetreten ist; aus der bekannten Dicke des Keils bei der betreffenden Stellung ist dann der Salzgehalt ermittelt, wenn man vorher den Keil mit bekannten Lösungen derselben Substanz geaicht hat. Dies Verfahren ist namentlich angewandt worden, wenn es sich

um Untersuchung sich leicht zersetzender Substanzen handelt, z. B. von Blut¹), obgleich es nichts weniger als einwandsfrei ist: wenn das in diesem Fall benutzte Rubinglas auch bei einer bestimmten Dicke einen Farbenton giebt, der dem der Blutlösung sehr ähnlich ist, so ist das bei anderen Dicken durchaus nicht der Fall.

Die Herstellung genau gleicher Färbung gelingt desto genauer, je besser die zu vergleichenden Lichtbündel scharf an einander grenzen; durch die für diesen Zweck getroffenen Einrichtungen unterscheiden sich hauptsächlich die verschiedenen Colorimeter.

Die erste mir bekannte Bestimmung nach der colorimetrischen Methode stammt von Herapath²); Apparate sind angegeben von Müller³), Duboscq⁴), Hennig⁵), Mills⁶), Stammer⁴), Wolff⁴) Bayley⁷) Sabatier⁸), Bottom-ley⁹), namentlich aber in bedeutend verfeinerter Form von G. und H. Krüss¹⁰).

Die colorimetrische Methode ist zwar wegen ihr ausserordentlichen Bequemlichkeit für einige ganz bestimmte Zwecke gewiss recht brauchbar; aber sie ist theoretisch sehr unvollkommen. Denken wir uns eine absorbirende Substanz, welche den vierten Theil des Spectrums schwächt, den Rest aber unbeeinflusst lässt; sie würde schon sehr kräftig gefärbt sein. Dann werden beim Durchgang des Lichtes drei Viertel immer unveränderte Intensität behalten, nur das letzte Viertel wird verändert werden. Man ersieht leicht, dass dieser Umstand die Methode unempfindlich macht, desto mehr, je weniger die Substanz absorbiert. Man würde offenbar sehr viel genauer messen können, wenn man das sich immer in gleicher Stärke überlagernde Licht beseitigen würde, wenn man nur mit der vom Körper absorbirten Farbe arbeitete. Dazu muss man offenbar das Licht in seine einzelnen farbigen Bestandtheile zerlegen, man muss ein Spectrophotometer verwenden.

- 1) Diese Methode ist z. B. bei dem sogen. Hämometer von E. v. Fleischl benutzt.
- 2) Th. J. Herapath, On a quick approximative mothod of estimating minute quantities of iron by means of a colorimeter. J. Chem. soc. 5. p. 27 (1853); auch J. f. pract. Chem. 56. p. 255 (1852); siehe auch ibid. 60. p. 242—244 (1853).
- 3) Alex. Müller, Neues Colorimeter. J. f. pract. Chem. 60. p. 474-476 (1853); Ueber das Complementärcolorimeter, ibid. 66. p. 193-208 (1855); Die Chromometrie der Oberflächen-Jarben, ibid. 104. p. 1-10 (1868).
- 4) Siehe: G. und H. Krüss, Kolorimetrie und quantitative Spectralanalyse in ihrer Anwendung in der Chemie. Hamburg und Leipzig bei L. Voss 1891. 8°, 291 pp.
- 5) R. Hennig, Ueber quantitative Analyse durch Spectralbeobachtung. Pogg. Ann. 149. p. 349—353 (1873).
- 6) E. J. Mills, On a portable colorimeter, Glasgow Phil. Soc. Proc. 10. p. 310—315 (1877); On the detached colorimeter and on colorimetry, Phil. Mag. (5) 7. p. 437—441 (1879).
- 7) Th. Bayley, siehe Phil. Mag. (5] 5. p. 222—224 (1878); ibid. (5) 6. p. 14—19 (1878); J. chem. soc. (2) 20. p. 418—422, 828—836 (1880); Scient. Proc. Irish Ac. (2) 3. p. 131—134 (1883).
 - 8) P. Sabatier, C. R. 103. p. 49-52 (1886); J. de phys. (2) 6. p. 312-320 (1887).
- 9) J. Bottomley, Mem. phil. soc. Manchester (3) 6. p. 258-267 (1879); (3) 7. p. 38-53, 66-75, 177-186 (1882).
- 10) Siehe das unter 4) genannte Werk; ferner Zs. f. physik. Chem. 10. p. 165—182 (1892); Zs. f. anorgan. Chem. 5. p. 325—329 (1894); ibid. 10. p. 31—43 (1895). In dem genannten Buche finden sich auch viele Beispiele der Anwendung.

Example of the second section of the second second

In neuerer Zeit sind die Colorimeter freilich erheblich verfeinert worden, indem man nicht mehr weisses oder durch farbige Schirme theilweise homogen gemachtes Licht benutzt, sondern durch spectrale Zerlegung wirklich homogenes. Man gelangt damit zu einer Art Photometer, mit dem sich nun natürlich genauere Messungen ausführen lassen. Eine solche Form ist z. B. von Martens! angegeben worden.

14. Die Spectralphotometer beruhen sämmtlich auf dem Princip, dass von den beiden zu vergleichenden Lichtbündeln zwei Spectra durch denselben dispergirenden Apparat dicht über einander entworfen werden. Man wendet dann verschiedene Mittel an, um eines oder beide Lichtbündel in messbarer Weise zu schwächen, und kann dadurch erreichen, dass für jede beliebige Region des Spectrums beide Spectralstreifen gleich hell werden. Damit ist dann auch das Verhältniss der Intensitäten der beiden Lichtbündel vor der Schwächung bekannt.

Ich will auch bei den Spectralphotometern nicht genauer auf die Constructionsprincipien eingehen, sondern mich damit begnügen, die verschiedenen Formen, welche diesem wichtigen Instrumente gegeben worden sind, zu skizziren und einige Mängel oder Vorzüge der einzelnen Formen zu erwähnen. Die Idee des Spectralphotometers scheint von Govi²) zu stammen. Er giebt an, er habe schon im Jahre 1850 rohe Versuche gemacht, beschreibt sein Instrument aber erst 10 Jahre später. In einem parallelepipedischen Kasten sind in die gegenüberliegenden Schmalseiten Rohre eingesetzt, welche vorn mit Spalten versehen sind. In der Mitte des Kastens liegen zwei rechtwinklige Reflexionsprismen derart, dass sie die von den Spalten kommenden beiden Strahlenbündel parallel nach oben reflectiren. Diese treffen hier auf eine achromatische Linse, welche zwei neben einander liegende Bilder auf einer passend gehaltenen matten Scheibe erzeugt. Zwischen Linse und Mattscheibe wird noch ein Prisma gesetzt, welches die beiden Spaltbilder in zwei parallele Spectra verwandelt. Auf der Mattscheibe befindet sich ein Diaphragma, welches einzelne Theile der Spectren herauszuschneiden gestattet. Man stellt bei diesem Instrument Gleichheit der Helligkeit in den verschiedenen Spectralregionen her, indem man die Abstände der beiden Lichtquellen variirt. Das Instrument scheint nie wirklich verwandt worden zu sein.

15. Das erste recht vollkommene Spectrophotometer verdankt man Vierordt, der es auch in der verschiedensten Weise practisch verwerthet hat und als der Vater der quantitativen Spectralanalyse durch Absorption anzusehen ist.

¹⁾ F. F. Martens, Ein Kolorimeter als Zusatzapparat für Spectroscope mit Wellenlängenscala. Physik. Zs. 1. p. 182—183 (1900).

⁹⁾ G. Govi, Note sur un photomètre analyseur. C. R. 50. p. 156—158 (1860); siehe auch die unberechtigte Prioritätsreclamation gegen Vierordt: C. R. 85. p. 1046—1049, 1100—1103 (1877).

Anfangs benutzte Vierordt¹) eine von Fraunhofer²) stammende Methode, welche indessen sehr unvollkommen ist. Sie beruht darauf, dass. wenn man zu farbigem Lichte weisses mischt, bei immer gesteigerter Intensität des letzteren endlich der Eindruck der Farbe verschwindet. Wenn man für jede Spectralregion die dazu nöthige Intensität des weissen Lichtes bestimmt, so erhält man damit ein Maass für die Intensitäten der Spectralregionen. Fraunhofer hat auf diese Weise die Intensitätsvertheilung im Sonnenspectrum gemessen; nach ihm, und sogar lange nach Vierordt, hat Draper3) dasselbe schlechte Verfahren benutzt. Vierordt nimmt ein gewöhnliches Spectroscop mit Vergleichsscala4), wie es von Kirchhoff und Bunsen für die chemische Analyse eingeführt war. Die Scala wird entfernt und durch einen micrometrisch zu verbreiternden Spalt ersetzt, zugleich das Scalenrohr drehbar gemacht. Bringt man vor den Collimatorspalt die zu untersuchende Lichtquelle, vor den Vergleichsspalt, wie ich der Kürze wegen sagen will, eine constante Lichtquelle - Vierordt benutzt eine Petroleumlampe -. so kann man durch Drehung des Vergleichsrohres das weisse Spaltbild, welches ja durch Reflexion an der vorderen Prismenfläche in das Ocular gelangt, mit jeder Region des zu untersuchenden Spectrums zur Coincidenz bringen. Durch Veränderung der Spaltweiten, vorgesetzte Rauchgläser u. s. w. kann man dann die Intensitäten so ändern, dass der Eindruck der Farbe verschwindet.

Sehr bald aber geht Vierordt⁵) zu einer ganz anderen Construction über. Der Spalt des Collimators wird in der Mitte senkrecht zu seiner Längsrichtung durchschnitten, so dass wir zwei aneinander grenzende Spalte direct übereinander haben. Jeder von ihnen kann beliebig micrometrisch verengert werden. Beleuchtet man nun die beiden Spalte durch zwei Lichtquellen, etwa mit Hülfe zweier vor ihnen angebrachter Vergleichsprismen, so erhält man im Ocular zwei sich berührende übereinander liegende Spectra. Die Intensität eines jeden kann man beliebig ändern durch die Spaltbreite, wobei Vierordt zunächst annimmt, die Intensität sei der Spaltbreite direct proportional. Im

¹⁾ Karl Vierordt, Beschreibung einer photometrischen Methode zur Messung und Vergleichung des farbigen Lichtes. Pogg. Änn. 137. p. 200—222 (1869). Die Messung der Lichtabsorption durchsichtiger Medien mittelst des Spectralapparates. Pogg. Ann. 140. p. 172—175 (1870); Auch Ber. Chem. Ges. 4. p. 327—329, 457, 519 (1871); die Anwendung des Spectralapparates zur Messung und Vergleichung des farbigen Lichtes. Tübingen bei H. Laupp 1871. 8°, 100 pp.

²⁾ J. Fraunhofer, Denkschr. d. Akad. zu München. 5. p. 193—226 (1817), Gilberts Ann. 56. p. 264—313 (1817) siehe p. 297.

³⁾ J. W. Draper, On a new form of spectrometer, and on the distribution of the intensity of light in the spectrum. Amer. J. (3) 18. p. 30—34 (1879), Phil. Mag. (5) 8. p. 75—80 (1879).

⁴⁾ Siehe dies Werk. Bd. I. p. 492.

⁵⁾ K. Vierordt, Die Anwendung des Spectralapparates zur Photometrie der Absorptionsspectren und zur quantitativen chemischen Analyse. Tübingen bei H. Laupp 1878. 4°, 169 pp. — Die quantitative Spectralanalyse in ihrer Anwendung auf Physiologie, Physik, Chemie und Technologie. Tübingen bei H. Laupp 1876. 4°, 125 pp. Auch Pogg. Ann. 151. 119—124 (1874), Liebigs Ann. d. Chem. u. Pharm. 177. p. 31—45 (1875).

ANTINOMINE TO SECURE A SECURE ASSESSMENT OF THE PERSON OF

Ocular ist an Stelle des Fadenkreuzes eine Ocularblende angebracht, welche gestattet, jede beliebige Spectralregion herauszublenden, so dass man von den Nachbartheilen nicht gestört wird. Hat man zwei verschieden helle Lichtquellen, und sind beide Spaltbreiten identisch, etwa auf 100, eingestellt, so wird irgend eine Spectralregion in den beiden Spectren verschieden hell erscheinen. Man verengert dann den zur helleren Lichtquelle gehörenden Spalt, bis gleiche Helligkeit erzielt ist. Muss dazu der Spalt etwa auf 75 gestellt werden, so verhalten sich die Intensitäten wie 3:4.

Bei solcher Messung ist Constanz der Lichtquellen vorausgesetzt; aber diese schwer zu erfüllende Bedingung fällt fort, wenn es sich um die uns interessirende Anwendung des Apparates zur Messung der Absorption handelt. Dann setzt man nur eine Lichtquelle vor beide Spalte, verdeckt den unteren Spalt mit der absorbirenden Substanz, welche die Form einer parallel begrenzten Platte hat, wenn es sich um feste Körper handelt. So erhält man zwei Spectra übereinander, von denen das eine von frei durch den Apparat gegangenem Licht stammt, das zweite von Licht, welches durch die Platte geschwächt worden ist. Indem man den freien Spalt verengert und Gleichheit der Helligkeit herstellt, misst man den Lichtverlust, der bei Durchgang durch die Platte und durch Reflexion an ihr eingetreten ist. Man ist dabei offenbar ganz unabhängig von allen Schwankungen der Lichtquelle, da beide Spectra in genau dem gleichen Grade davon betroffen werden.

Handelt es sich um absorbirende Flüssigkeiten, so muss man dieselben in parallelepipedische Glaströge füllen. Dabei addirt sich zur Absorption der Flüssigkeit die der Glaswände Man umgeht den Unterschied, indem man den Glastrog so hoch nimmt, dass er beide Spalte deckt, die Flüssigkeit aber nur so weit einfüllt, dass durch sie der untere Spalt verdeckt wird.

16. Zu dieser principiell so ausserordentlich einfachen und bequemen Messmethode ist noch Einiges zu bemerken. Zunächst ist selbstverständlich dass man bei der Intensitätsdifferenz nicht nur die Absorption misst, sondern auch den Verlust durch Reflexion. Bei Vorhalten einer Platte tritt Reflexionsverlust an der ersten und an der zweiten Fläche ein, eventuell kann man auch die weiteren Reflexionen berücksichtigen. Es ist schon (§ 6) angegeben, dass man aus dem Brechungsexponent die reflectirte Menge berechnen kann.

Benutzen wir eine Flüssigkeit in einem Trog mit planparallelen Wänden, der zur Hälfte gefüllt ist, so ist die Absorption in den Glaswänden für beide Lichtbündel die gleiche, nicht aber der Verlust durch Reflexion. Es sind hier vier solche Reflexionen vorhanden; in dem ungefüllten Trog finden sie alle zwischen Luft und Glas statt, in der mit Flüssigkeit gefüllten Hälfte dagegen nur zwei zwischen Glas und Luft, die beiden mittleren zwischen Glas und Flüssigkeit. Da indiesem Falle der Unterschied der Brechungsexponenten wesentlich kleiner ist, ist auch die Reflexion geringer. So kommt das paradoxe Resultat zu Stande, dass, wenn man in den Trog eine schwach absorbirende Flüssigkeit füllt, z. B. Wasser, die Intensität zunimmt, weil die Abnahme des Reflexions-

verlustes grösser ist als die Absorption 1). — Aus demselben Grunde ergiebt sich auch, worauf schon Bunsen und Roscoe 2) aufmerksam machten, dass die Lichtschwächung, welche bei dem Durchgang durch eine Reihe von absorbirenden Schichten eintritt, von der Reihenfolge dieser Schichten abhängt.

17. Wichtiger für die Vierordtsche Methode ist Folgendes: wenn wir die Breite des Spaltes etwa vergrössern, so wird dadurch nicht nur die Helligkeit geändert, sondern auch der Farbenton ändert sich. Das Spectrum besteht ja aus den nebeneinander gelagerten Bildern des Spaltes in den verschiedenen Spectralfarben; sobald wir den Spalt verbreitern, verbreitern wir jedes Bild, diese fallen mehr und mehr übereinander, und daher mischen sich entweder Farben von grösserer oder von kleinerer Wellenlänge zu den vorhandenen hinzu, je nachdem wir die Spaltbacke öffnen, welche nach der Seite der Prismenbasis zu liegt, oder die andere. Durch die Aenderung des Farbentones wird aber die Empfindlichkeit des Auges für die Schätzung gleicher Helligkeit wesentlich herabgesetzt. Dazu kommt noch ein zweiter Fehler: die Helligkeit des Spaltbildes würde proportional der Breite nur in dem Falle sein, dass die bei der Verbreiterung hinzukommenden Farben im Spectrum genau dieselbe Helligkeit hätten, wie die vorhandene Farbe. Das ist aber bekanntlich in keinem continuirlichen Spectrum der Fall, sondern die Intensität wächst von Ultraroth aus, erreicht ein Maximum und nimmt dann wieder ab. Je steiler die Intensitätscurve an der beobachteten Stelle des Spectrums verläuft, desto grössere Fehler wird man begehen, weil durch Verbreiterung des Spaltes, je nachdem für das hinzukommende Stück des Spectrums die Energie ab- oder zunimmt, die Intensität schwächer oder stärker wächst, als die Spaltbreite. Nur an der Stelle, wo das Spectrum maximale Helligkeit besitzt, verschwindet der Fehler.

Den ersten dieser Einflüsse hat Vierordt selbst schon bemerkt, und er giebt daher die Regel, dass die Differenz der Spaltweiten nicht zu gross sein dürfe; hat man sehr verschieden starke Lichtquellen zu vergleichen, so schwäche man erst die stärkere in bekanntem Maasse durch Einschieben von Rauchglasplatten, bis die Intensitäten nahe gleich sind, und wende dann erst die Verengerung des Spaltes an. Man muss eine ganze Anzahl verschieden dicker Rauchgläser zur Verfügung haben, welche vorher geaicht, d. h. auf ihre Absorption für verschiedene Wellenlängen untersucht sind. Jedes darf aber nur durch geringe Spaltverengerung gemessen werden; daher muss man mit einem ganz dünnen Glase anfangen, welches man mit der ungeschwächten Lichtquelle vergleicht. Mit diesem Glase vergleicht man ein etwas dickeres, mit diesem ein drittes u. s. w., wobei sich dann freilich die Fehler häufen.

Auf diesen Mangel der Vierordtschen Messmethode haben ausser dem

¹⁾ Nach Krüss wird durch Reflexionsverlust an einem leeren Glastrog die Intensität auf 0.857 geschwächt, an einem mit Wasser gefüllten auf 0.916. G. und H. Krüss, Kolorimetrie und quantitative Spectralanalyse. Hamburg bei Voss, 1891. p. 236.

²⁾ R. Bunsen und H. Roscoe, Pogg. Ann. 101. p, 235-263 (1857).

Erfinder selbst auch Glan 1) und Hüfner 2) hingewiesen. Darauf hat zuerst Dietrich 3) die Verhältnisse genauer untersucht, Vierordt 4) sie experimentell geprüft. Er hat sich dazu einen Apparat bauen lassen, an welchem alle vier Spaltbacken einzeln micrometrisch verstellbar waren, und hat die Verbreiterung bald nur mit der rechten, bald nur mit der linken Spaltbacke vorgenommen, andererseits an beiden Spaltbacken die Hälfte der ganzen Verbreiterung. Dabei findet er, dass, wenn man das Mittel aus den entgegengesetzten Verbreiterungen nimmt, man dasselbe Resultat, wie bei der symmetrischen Verbreiterung erhält; die Fehler liegen natürlich nach entgegengesetzten Seiten. Bei einseitiger Verbreiterung können die Absorptionsconstanten im Roth bis 5% falsch werden, während die Fehler zwischen D und E weit unter 1% bleiben. Practisch seien sie also fast stets zu vernachlässigen 5).

Der Spalt mit einseitiger Verbreiterung ist in Folge dieser Erörterungen ganz verlassen worden; namentlich Krüss 6) hat sich durch Construction seines Doppelspaltes mit symmetrischer Verbreiterung, wobei beide Spaltbacken durch eine Micrometerschraube gleichviel nach entgegengesetzten Seiten verschoben werden, um die Vervollkommnung des Instrumentes verdient gemacht. neuerer Zeit hat Murphy) den Einfluss der Spaltverbreiterung untersucht, indem er mit dem Lummer-Brodhunschen Spectralphotometer misst, welche Spaltänderung einer bestimmten Schwächung des einfallenden Lichtes durch einen rotirenden Sector im Vergleichsspectrum entspricht. Er findet, im Blau, Grün und Gelb könne bei Verengerung des Spaltes auf die Hälfte der Fehler 2-3 % betragen, im Roth bis auf 10 % steigen, wobei die beiden Abweichungen nach entgegengesetzten Seiten hin liegen. Eine einfache Ueberlegung zeigt in der That, dass auch bei symmetrischer Spaltöffnung der Fehler nur in dem Falle ganz beseitigt würde, wenn in der benutzten Lichtquelle die Intensität nach der einen Seite ganz in demselben Verhältnisse abnehmen würde, wie nach der anderen Seite zunehmen, oder anders ausgedrückt, wenn die Intensitätscurve an der beobachteten Stelle gradlinig wäre. Das ist aber nur in der Nähe des Intensitätsmaximums und noch an zwei anderen Stellen angenähert der Fall. Wo diese Punkte liegen, das hängt ab von der Natur der Lichtquelle und von der Dispersion des benutzten dispergirenden Körpers.

¹⁾ P. Glan, Teber ein neues Photometer. Wiedem. Ann. 1. p. 351--360 (1877), siehe p. 352

²⁾ C. G. Hüfner, Ueber quantitative Spectralanalyse und ein neues Spectrophotometer. J.f. pract. Chem. (2) 16. p. 629-636 (1877).

³⁾ W. Dietrich, Die Anwendung des Vierordtschen Doppelspaltes in der Spectralanalyse. Stattgart bei Wittwer 1881. 71pp.

⁴⁾ K. Vierordt, Zur quantitativen Spectralanalyse. Wiedem. Ann. 3. p. 357-376(1878).

⁵⁾ Siehe auch G. Krüss, Zur quantitativen Spectralanalyse. Ber. Chem. Ges. 18. p. 983 -986 (1885).

⁶⁾ H. Krüss, Spectralspalt mit symmetrischer Bewegung der Schneiden. Rep. f. phys. Tech. 18. p. 217--228 (1882). Andere Constructionen schlagen Leiss und Wadsworth vor Siehe Bd. I. p. 536u.ff.

⁷⁾ D. Murphy, Spectral photometric studies. Astrophys. J. 6. p. 1-21 (1897).

Ganz ähnliche Ueberlegungen und Messungen stellt Capps¹) an, der mit einem Photometer von Brace arbeitet. Er giebt Fehlercurven für ein Flintglas- und ein Crownglasprisma. Die Fehler werden natürlich desto grösser, je weiter der Spalt ist, weil dann das zur Wirkung kommende Stück des Spectrums desto weniger eine gradlinige Intensitätscurve besitzt. Ebenso ist verständlich, dass der Fehler desto kleiner wird, je grössere Dispersion man benutzt.

18. Noch eine Verbesserung hat die Messung erfahren, welche einige Worte verdient, da sie sich nicht nur auf das Vierordtsche Verfahren beschränkt: das Auge ist für kleine Intensitätsunterschiede sehr empfindlich, wenn die beiden zu vergleichenden Flächen scharf an einander grenzen; es verschwindet dann bei völlig gleicher Intensität die Trennungslinie. Sobald zwischen den beiden Flächen ein wenn auch kleiner dunkler Zwischenraum vorhanden ist, nimmt die Genauigkeit erheblich ab.

Bei der Messung der Absorption von Flüssigkeiten entsteht nun nach dem oben beschriebenen Verfahren von Vierordt eine duukle Trennungslinie zwischen den beiden Spectren. In der Zelle erhebt sich an den Wänden capillar etwas Flüssigkeit, welche das Licht ablenkt und daher einen ihrer Höhe entsprechenden dunkleren Streifen zwischen den beiden Spectren erzeugt. Dieser Uebelstand ist beseitigt worden durch die Einführung des sog. Schulzschen Körpers2): er besteht aus einem Glaswürfel, der fast die gleiche Länge hat, wie das Absorptionsgefäss, die halbe Höhe. Man legt ihn in die Zelle und füllt nun die Flüssigkeit ein. Beträgt der Weg des Strahles in der Zelle etwa 11 mm, hat der Würfel eine Länge von 10 mm, so geht das Licht unten durch 1 mm Flüssigkeit und den Würfel, oben durch 11 mm Flüssigkeit. Kann man die Absorption im Würfel vernachlässigen, was für die meisten Spectralregionen mit Ausnahme des Violett unbedenklich geschehen kann, so entspricht der Intensitätsunterschied einer Absorption durch 10 mm. Der Würfel muss natürlich genau horizontal so gestellt werden, dass seine genau ebene Oberfläche sich als scharfe Linie auf die Berührungsstelle der beiden Spalte projicirt. Freilich ist es nicht ganz leicht, diese Justirung exact zu erreichen. Daher schlägt Schottländer3) vor, das Objectiv des Collimators horizontal zu zerschneiden, und die beiden Hälften so zu justiren, dass sie zwei scharf an einander grenzende Bilder der beiden Spalte liefern. Die absorbirenden Substanzen werden dann zwischen Objectiv und Prisma gesetzt. Eingebürgert hat sich dieser Vorschlag nicht, weil dadurch das Instrument für seinen Ge-

2) Vorher hatte Schulz eine andere ungenügende Vorrichtung verwandt. Arch. f. ges. Physiol. 28. p. 197—199 (1882).

¹⁾ E. V. Capps, Calibration of the slit in spectral photometric measurement. Astrophys. J. 11. p. 25-35 (1900).

³⁾ P. Schottländer, Vorschlag zur Abänderung des Spectroscops zur Bestimmung der Extinctionscoefficienten absorbirender Körper nach Vierordts Methode. Zs. f. Instrkde. 9. p. 98—101 (1889).

brauch als gewöhnliches Spectrometer geschädigt würde. — Später haben H. und G. Krüss¹) noch zu dem Schulzschen Würfel eine von Hüfner²) erfundene Vorrichtung, den sog. Hüfnerschen Glaskörper, zu Hülfe genommen, um möglichst scharfe Trennungslinien zu erhalten. Die Gestalt und Benutzung dieses Körpers wird zur Genüge aus der Fig. 1 hervorgehen: A und B sind die beiden Strahlenbündel, welche durch die Absorptionszelle C mit Schulz-

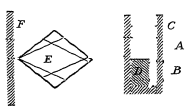


Fig. 1.

schem Körper D gehen, dann durch Brechung in dem Glaskörper E zur Berührung gebracht werden und so auf die Spaltplatte F auffallen.

Vierordt hatte als erster einen Apparat für Spectralphotometrie construirt und die Messmethoden in allem Detail ausgearbeitet. Wenn ihm auch

viele in der Construction von anderen Apparaten gefolgt sind, so ist doch seiner in Bezug auf Einfachheit und namentlich durch die grosse Lichtstärke unübertroffen geblieben.

19. Die meisten der später erfundenen Messmethoden beruhen auf Anwendung von polarisirtem Licht. Bernard 3) hat wohl zuerst ein Photometer der Art construirt. Dann hat Trannin) einen, wie mir scheint, sehr unzweckmässigen Apparat beschrieben, der sonst auch nie in Gebrauch gekommen ist: Der Spalt eines Spectralapparates wird mittelst zweier Reflexionsprismen von den beiden Lichtquellen erleuchtet, so dass man zwei übereinander liegende Spectra erhält. Zwischen Collimatorlinse und Prisma wird dann ein Foucaultsches Prisma, eine Quarzplatte, die parallel der Axe geschnitten ist, und ein Prisma von Wollaston aufgestellt. Das erste polarisirt das Licht, der Quarz spaltet es in zwei zu einander senkrecht polarisirte Componenten mit Gangunterschied, das dritte endlich erzeugt zwei über einander liegende Bilder des Spaltes, welche senkrecht zu einander polarisirt sind, und deren jedes, da es aus zwei Bündeln mit Gangunterschied entstanden ist, von Interferenzbanden durchzogen ist. Da aber die beiden Bilder einen Gangunterschied von einer halben Wellenlänge haben, so liegen die dunkeln Streifen des einen Bildes gerade unter den hellen des anderen und umgekehrt. Jedes der Bilder enthält das Spectrum der unteren und der oberen Spalthälfte; ist das Wollastonsche Prisma so dick, dass beide Bilder gerade völlig getrennt sind, so stossen in der Mitte Bilder der oberen und der unteren Spalthälfte zusammen, in welchen aber, wie besprochen, die Interferenzstreifen verschieden liegen.

¹⁾ G. Krüss und H. Krüss, Beiträge zur quantitativen Spectralanalyse. Zs. f. anorgan. Chem. 1. p. 104—125 (1892).

²⁾ G. Hüfner, Ueber ein neues Spectrophotometer. Zs. physical. Chem. 3. p. 562—571 (1889).

³⁾ F. Bernard, Ann. chim. et phys. (3) 35. p. 385-438 (1852).

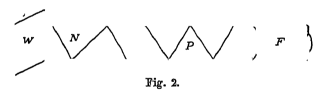
⁴⁾ H. Trannin, Mesures photométriques dans les différentes régions du spectre. J. de phys. 5. p. 297-304 (1876).

nimmt aber Trannin die Dicke geringer, so dass die beiden Spectren zum Theil auf einander fallen. Sind sie beide genau gleich hell, so compensiren sich die dunklen Streifen des einen gegen die hellen des anderen, die Interferenzen verschwinden; sind sie verschieden hell, so bleiben die Interferenzen des stärkeren übrig. Gleiche Lichtstärke wird also durch das Verschwinden der Interferenzen erkannt.¹) Um bei ungleichen Lichtquellen das zu erreichen und eine Messung auszuführen, wird entwender ihr Abstand von dem Spalt verändert, oder es wird hinter das Wollastonsche Prisma noch ein Nicol gesetzt, durch dessen Drehung das eine Bild geschwächt, das andere gestärkt wird. Wie man sieht, arbeitet diese Vorrichtung mit ungeheuren Lichtverlusten, sie ist also höchst ungünstig.

20. Im Jahre 1877 werden zwei neue Spectrophotometer beschrieben, von Glan und von Hüfner; beide haben sich in der Praxis eingebürgert und werden noch heute gebraucht.

Das Glansche Photometer²) ist folgendermaassen eingerichtet: die Mitte des Spaltes ist durch einen Messingstreifen gedeckt, der etwa ein Drittel des ganzen Spaltes abblendet. Auf die Collimatorlinse folgt ein Wollastonsches Doppelprisma (W in der Fig. 2), dessen brechende Kanten horizontal liegen.

Es besteht aus zwei entgegengesetzt gestellten und verkitteten Kalkspathprismen, in deren erstem die Axe senkrecht, in deren zweitem sie



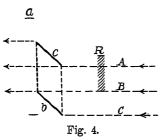
parallel zur brechenden Kante steht. Der das erste Prisma durchlaufende ordinäre Strahl wird also im zweiten Prisma zum extraordinären und umgekehrt, es wird daher der eine Strahl etwas nach oben, der andere nach unten abgelenkt, man erhält zwei über einander liegende Bilder des Spaltes, welche senkrecht zu einander polarisirtes Licht enthalten. Jedes Bild besteht aus den drei Theilen a, b, c, welche dem oberen beleuchteten Drittel des Spaltes, dem abgeblendeten Drittel, und dem unteren von der zweiten Lichtquelle beleuchteten Drittel des Spaltes entsprechen. Ist die Dicke des Wollastonschen Prismas passend zur b Länge der Theile a, b, c gewählt, so kann man bewirken, dass die a beiden Bilder so gegen einander liegen, wie es Fig. 3 zeigt, wo nur die beiden Bilder der Deutlichkeit halber neben einander gezeichnet sind, während sie in Wahrheit auf einander fallen. Im Ocular wird nun a und c' abgeblendet, man behält nur über einander liegend c und a', also zwei Bilder, welche von der oberen und unteren Spalthälfte herrühren und senkrecht zu einander polarisirt sind. Setzt man dahinter ein Nicolsches Prisma

¹⁾ Auf demselben Princip beruht ein Photometer für das Ultraviolett von Nutting (Physic. Rev. 16. p. 129—139 (1903)).

²⁾ H. Glan, Ueber ein neues Photometer. Wiedem. Ann. 1. p. 351-360 (1877).

N, so wird, wenn dessen Hauptschnitt 45° mit der brechenden Kante des Wollastonschen Prisma bildet, von jedem Bilde nur die Hälfte durchgelassen. Dreht man das Nicol, so wird das eine Bild nach dem bekannten Gesetze geschwächt, das andere gestärkt. Es folgt nun ein Prisma à vision directe P, welches die Bilder a' und c zu Spectren ausbreitet, und ein Fernrohr F. In neuerer Zeit hat man die Theile W und N meist an einem gewöhnlichen, nicht gradsichtigen Spectroscop angebracht.

Die Abblendung des mittleren Drittels des Spaltes ist von Glan eingeführt worden, um die Trennungslinie zum Verschwinden zu bringen, welche bei Untersuchung der Absorption von Flüssigkeiten in Folge der capillar an den Trogrändern emporgezogenen Flüssigkeit auftritt (§ 18). Aber leider ist dieses Ziel nur mangelhaft erreicht: die Trennung der beiden Bilder durch das Wollastonsche Prisma hängt von der Wellenlänge ab, so dass im Spectrum nur an einer Stelle die Bilder sich grade berühren können, während sie sich für kleinere λ trennen, für grössere auf einander fallen. Glan hat diesen Umstand völlig erkannt und besprochen; er wird nach ihm beseitigt, indem man für verschiedene Theile des Spectrums die Entfernung des Spaltes von der Collimatorlinse verändert. Man kann dadurch freilich in jeder Region des Spectrums die beiden Bilder zur Berührung bringen, allein man hat dann im Prisma nicht mehr paralleles Licht und in Folge davon muss man auch das Fernrohr anders einstellen. Ein weiterer Uebelstand ist, dass die Bilder grade an den Rändern unscharf sind; auch dies bespricht schon Glan. Immerhin ist die Anwendung des Instrumentes nicht sehr bequem, und es sind mancherlei Fehlerquellen mit der Einstellung für jede einzelne Region verbunden. 1) --



Gouy²) will diese Fehlerquellen umgehen, indem er den abbleudenden Messingstreif keilförmig und verschiebbar macht.

Das Glansche Photometer ist später von H. C. Vogel³) verbessert worden.

21. Das Hüfnersche Spectrophotometer ist einfacher, als das Glansche; bei ihm wird nur das Licht der einen Lichtquelle polarisirt. Das geschieht bei der ersten Construction⁴) durch

zweimalige Reflexion an Spiegeln unter dem Polarisationswinkel. Die Fig. 4 stellt diese Vorrichtung rein schematisch dar: a bedeutet die Spaltplatte, an welcher unten und oben die Spiegel b und c befestigt sind. c ist so angebracht,

¹⁾ Eine Reihe der Uebelstände bespricht z.B. C. Pulfrich, Wiedem. Ann. 14. p. 177—218 (1881).

A. Gouy, Recherches photométriques sur les flammes colorées. Ann. chim. et phys. (5) 18. p. 5—101 (1879).

³⁾ H. C. Vogel, Berl. Ber. 1877. p. 104-142.

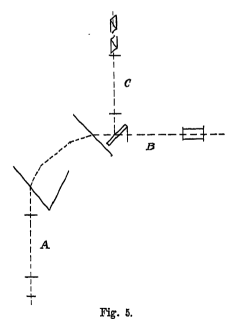
⁴⁾ G. Hüfner, Ueber quantitative Spectralanalyse und ein neues Spectrophotometer. J. f. pract. Chem. (2) 16. p. 290—313 (1877). — Verbesserungen siehe Carl's Rep. 15. p. 116—118 (1879), Zs. f. physiol. Chem. 4. p. 10—13; Pflüger's Arch. 36. p. 13—17.

dass dadurch die obere Spalthälfte gegen das direct einfallende Licht geschützt ist. Von dem einfallenden Lichte ABC gelangt die untere Hälfte BC nach zweimaliger Reflexion, daher vollständig polarisirt, in die obere Spalthälfte, während die Strahlen AB direct in die untere Spalthälfte eintreten. Sind beide Lichtbündel ursprünglich gleich hell, weil sie von derselben Lichtquelle stammen, so ist BC nun erheblich geschwächt; um diesen Verlust compensiren zu können, wird in den Gang des Bündels AB ein Rauchglaskeil R eingeschaltet, der sich verschieben lässt, und für jede Spectralregion so einzustellen ist, dass die beiden Spectra ohne absorbirende Substanz gleich hell erscheinen. Setzt man nun in den Gang der Strahlen eine absorbirende Substanz, z. B. eine Absorptionszelle mit Schulzschem Würfel, so wird das eine Bündel geschwächt, - in diesem Fall das untere BC. Zur Messung müssen sie wieder auf gleiche Helligkeit gebracht werden; das geschieht dadurch, dass im Fernrohr des Spectralapparates hinter dem Objectiv ein drehbares Nicolsches Prisma eingeschaltet ist, welches von AB immer die Hälfte durchlässt, von BC aber einen variablen Bruchtheil.

Das Instrument hatte in dieser Form den Fehler, dass die Trennung der beiden Lichtbündel durch die untere Kante des Spiegels c erfolgte; da sie

nicht in der Ebene des Spaltes liegt, konnte die Trennungslinie der beiden Spectra nicht scharf sein. Daher verbessert Hüfner¹) sein Instrument durch Einführung des Hüfnerschen Glaskörpers, und erzeugt jetzt die Polarisation des Bündel BC durch ein Nicolsches Prisma, welches etwa vor die untere Hälfte des Glaskörpers E, Fig. 1, gebracht wird.

22. Gouy²) benutzt dasselbe Princip, wie Hüfner; sein Spectrophotometer, mitdemer wichtigespectroscopische Untersuchungen ausgeführt hat, ist in Fig. 5 skizzirt: es ist ein gewöhnliches Spectrometer mit Thollonschem Prismenpaar³), A ist das Fernrohr, B der Collimator. Es wird in ein Photometer umgewandelt durch Hinzufügung eines zweiten Collimators C, der unter rechtem Winkel



gegen B gestellt ist. Vor dem Objectiv von B ist eine Glasplatte angebracht, welche die obere Hälfte von B verdeckt und das von C kommende Licht in die

¹⁾ G. Hüfner, Ueber ein neues Spectrophotometer. Zs.f.physic. Chem. 3.p. 562-571 (1889).

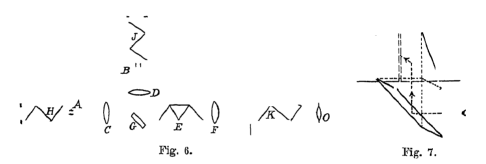
A. Gouy, Recherches photométriques sur les flammes colorées. Ann. chim. et phys. (5)
 p. 5—101 (1879).

³⁾ Siehe Bd. I. p. 379.

38 Kapitel I.

Prismen reflectirt, so dass man zwei Spectren von den vor B und C stehenden Lichtquellen über einander erhält. Bei C sind zwei Nicolsche Prismen, eins vor, eins hinter dem Spalt angebracht; das eine dient dazu, das einfallende Licht zu polarisiren, das andere dazu, es in messbarer Weise zu schwächen.

Ein Photometer von Glazebrook 1) ist in Fig. 6 angedeutet: es besteht aus einem länglichen Kasten, welcher bei A und B Spalte, dahinter die beiden Collimatorlinsen C und D besitzt; durch eine C halb verdeckende Glasplatte G wird das von B kommende Licht parallel dem von A kommenden gemacht. Beide Bündel gehen nun durch den gradsichtigen Prismensatz E, und die Spectra werden durch das aus dem Objectiv F und dem Ocular O bestehende Fernrohr betrachtet. Vor den Spalten befinden sich Nicolsche Prismen H und I, deren Hauptschnitte senkrecht zu einander stehen, so dass die beiden gesehenen Spectren senkrecht zu einander polarisirt sind. Vor dem Ocular ist endlich noch ein Nicol K eingeschaltet, durch dessen Drehung die Helligkeit der beiden Spectren in messbarer Weise verändert und gleich gemacht werden kann.



Die absorbirenden Substanzen können irgendwo in den Gang des einen Strahlenbündels eingeschaltet werden, z.B. zwischen C und der Glasplatte.

Im gleichen Jahre beschreibt Crova²) ein Photometer: es ist ein Spectroscop à vision directe, bei welchem der photometrische Theil ausserhalb des Instrumentes angebracht ist. Die untere Hälfte des Spaltes ist von einem Doppelprisma verdeckt, welches durch zweimalige totale Reflexion von der Seite horizontal kommendes Licht in die Spalthälfte gelangen lässt. In Fig. 7 ist die Spaltplatte und der Spalt skizzirt und das davor angebrachte Doppelprisma; auch ist der Gang eines mittleren Strahles bis zum Spalte angedeutet. Vor diesem Glaskörper sind in den Gang der Strahlen zwei Nicolsche Prismen eingeschaltet, von denen das eine fest steht, das andere an einem Theilkreis drehbar ist. Man kann damit das Licht der einen Lichtquelle, der stärkeren, beliebig abschwächen, während die andere Lichtquelle direct vor die obere freie Spalthälfte gesetzt wird.

¹⁾ R. F. Glaze brook, On a spectrophotometer. Cambridge Proc. 4. p. 304—308 (1883.)
2) A. Crova, Description d'un spectrophotomètre. Ann. chim. et phys. (5) 29. p. 556—573 (1883).

23. Endlich wandelt Wild1) sein Photometer für weisses Licht in demselben Jahre durch Einschieben eines gradsichtigen Prismenkörpers in ein Spectralphotometer um. Vor dem Spalt sind vier total reflectirende Prismen A (Fig. 8) angebracht, welche bewirken, dass zwei neben einander aufgestellte Lichtquellen je eine Spalthälfte beleuchten. Auf die Collimatorlinse C folgt ein Polarisator P, welcher von jedem Bündel nur die eine Hälfte durchlässt. Die beiden Bündel fallen senkrecht auf die Fläche eines Kalkspathrhomboeders, welches jedes Bündel in zwei senkrecht zu einander polarisirte Theile spaltet. Die ordinären Strahlen gehen senkrecht durch, die extraordinären werden abgelenkt. Durch passende Dicke des Rhomboeders kann man bewirken, dass in der Mitte die ordinären Strahlen der einen Lichtquelle sich grade mit den extraordinären der anderen decken. Nur diese Strahlen werden weiter benutzt, die anderen abgeblendet. Sind die beiden Bündel genau gleich stark, so geben sie zusammen natürliches Licht; sind sie nicht gleich stark, so kann man durch Drehen des Polarisators das eine schwächen, das andere stärken, und so immer erreichen, dass in der Mitte natürliches Licht vorhanden ist.

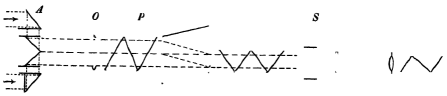


Fig. 8.

Die dazu nöthige Drehung des Polarisators giebt dann das ursprüngliche Verhältniss der Intensitäten an. Dass das Licht natürliches ist, wird dadurch erkannt, dass im Instrument ein gradsichtiges Prisma, dann eine sogenannte Savartsche Platte folgt; sie besteht bekanntlich aus zwei Kalkspatplatten, deren Flächen 45° mit der optischen Axe bilden und deren Hauptschnitte gekreuzt sind. Eine solche Platte zeigt durch ein Nicol betrachtet Interferenzlinien, wenn sie von polarisirtem Lichte beleuchtet ist, keine Interferenzen, wenn natürliches Licht auffällt. Es folgt im Photometer weiter ein kleines auf die Platte S eingestelltes Fernrohr und endlich ein Nicolsches Prisma. Man sieht in diesem Instrument also nur ein Spectrum, im Allgemeinen von den Interferenzstreifen durchzogen; man kann aber in jeder Spectralregion durch Drehung von P die Streifen zum Verschwinden!bringen und dadurch die Messung ausführen.

Das Auge soll für das Verschwinden solcher Streifen erheblich empfindlicher sein, als für gleiche Helligkeit zweier benachbarter Flächen. Das mag richtig sein für ein ausgeruhtes Auge; die Einstellung auf Streifen ermüdet aber wesentlich mehr²), und so bezweifle ich, ob bei längeren Messungsreihen die Methode wirklich überlegen ist.

¹⁾ H. Wild, Ueber die Umwandlung meines Photometers in ein Spectrophotometer. Bull. Acad. St. Pétersb. 11. p. 751—754 (1883); Wiedem. Ann. 20. p. 452—468 (1883).

²⁾ Siehe das gleiche Urtheil von A. Crova, Ann. chim. et phys. (5) 29. p. 557 (1883).

24. Lummer und Brodhun 1) verwenden ihren vortrefflichen photometrischen Würfel²) zur Construction eines Spectrophotometers. richtung lässt sich am kürzesten beschreiben durch Hinweis auf das Instrument von Gouy; die dort benutzte reflectirende Glasplatte vor dem gewöhnlichen Collimator ist durch den Würfel ersetzt. Bekanntlich besteht der Würfel aus zwei rechtwinkligen Prismen, die mit den Hypotenusenflächen zusammengekittet sind, nachdem auf der einen der Flächen einzelne Theile matt gemacht oder versilbert sind. Stellt man nun die beiden Lichtquellen, in unserem Falle also die beiden Collimatoren, so auf, dass die Strahlen auf zwei benachbarte Flächen der Würfel fallen, so geht das Licht der einen Quelle durch die durchsichtig gebliebenen Theile der Hypotenusenflächen grade durch, während die Strahlen der zweiten Quelle von den versilberten Stellen in derselben Richtung reflectirt werden. Man erhält so Lichtbündel, welche sich in ungemein scharfen Grenzen berühren; diese verschwinden vollständig, wenn beide Lichtquellen gleich hell sind. Bei dem vorliegenden Instrument sind auf der Hypotenusenfläche vier horizontale Streifen, die abwechselnd durchsichtig und undurchsichtig sind, hergestellt. Man würde also vier Spectra über einander erhalten, die abwechselnd von den beiden Lichtquellen herrühren. Es werden aber nicht diese Spectra beobachtet, sondern die Erfinder halten es für zweckmässiger, eine zuerst von Helmholtz angewandte Methode der Beobachtung zu benutzen: nimmt man das Ocular ab, so sieht man durch das Objectiv des Fernrohrs, welches als Lupe wirkt, eventuell durch Vorsetzung noch einer Linse, ein deutliches Bild der Hypotenusenfläche mit ihren vier Streifen, die in dem Lichte der grade in das Fernrohr gelangenden Strahlen gefärbt erscheinen.

Die Messung resp. Gleichmachung der Intensitäten, die sich durch das Verschwinden der Trennungslinien der vier Streifen kund giebt, wird entweder nach dem Vierordtschen Princip durch Verengerung eines Spaltes erzielt, oder durch Vorsetzen eines rotirenden Sectors mit Ausschnitten von messbarer variabler Breite.

25. Nichols³) hatte im Jahre 1890 ein Photometer unter dem Namen horizontal slit photometer beschrieben, welches nichts anderes ist, als ein Vierordtsches Instrument mit horizontal liegendem Spalt und gradsichtigem Prisma; der Doppelspalt ist durch zwei an einander stossende Reflexionsprismen gedeckt. Dann⁴) führt er statt des Prismas ein ebenes Gitter ein, da er meint bei Prismen sei die Dispersion in Roth und Orange so gering, dass die herauszublendenden Spectralregionen entweder zu schmal oder nicht gleichmässig gefärbt seien. Fig. 9 giebt eine schematische Skizze seines Instrumentes: C

¹⁾ O. Lummer und E. Brodhun, Ueber ein neues Spectralphotometer. Zs. f. Instrkde 12. p. 133—140 (1892).

²⁾ O. Lummer und E. Brodhun, Zs. f. Instrkde. 9. p. 41-50 (1890).

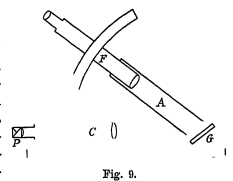
³⁾ E. L. Nichols, Trans. Amer. Instit. of electr. engin. 7. (1890).*

⁴⁾ E. L. Nichols, A new form of spectrophotometer. Physic. Rev. 2. p. 138-141 (1894).

ist der Collimator, davor zwei Reflexionsprismen P. Das Licht fällt auf das drehbare Gitter G, und gelangt dann in das Fernrohr F, welches an dem Arm A um dieselbe Axe drehbar befestigt ist, wie das Gitter. Die Gleichmachung der beiden Spectren soll entweder, wie bei Vierordt, durch die Collimatorspalte bewirkt werden, oder durch Spalte, die noch zwischen Lichtquell und Reflexionsprisma gesetzt sind.

26. Ferner hat A. König¹) ein Photometer construirt: an dem Spalte eines Spectrometers ist der mittlere Theil verdeckt, so dass man zwei weit getrennte Spectren erhalten würde. Vor der einen Spaltöffnung befindet sich ein total reflectirendes Prisma, so dass die beiden genannten Spectra von zwei verschiedenen Lichtquellen herrühren können, oder wenn man das Reflexionsprisma wegnimmt und eine Absorptionszelle mit Schulzschem Würfel vorsetzt, von dem freien und dem durch Absorption geschwächten Lichtquell. Zwischen Collimator und Prisma ist nun ein Rochonsches Prisma gesetzt, welches bekanntlich jedes Lichtbündel in zwei senkrecht polarisirte und etwas

getrennte Bündel verwandelt. Wir würden nun im Fernrohr vier Spectren übereinander sehen: von oben anfangend etwa ein horizontal polarisirtes der unteren Spaltöffnung, dann ein vertical polarisirtes, dann ein horizontal polarisirtes der oberen Oeffnung, endlich ein vertical polarisirtes. Hinter das Prisma wird aber noch ein Biprisma mit horizontaler brechender Kante gesetzt, welches wieder jeden Strahl in zwei spaltet, die eine Hälfte etwas nach oben, die andere etwas nach unten ablenkt.



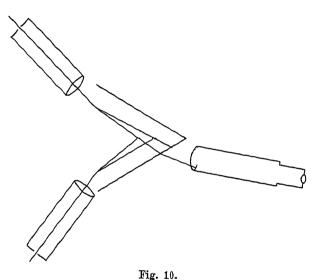
die andere etwas nach unten ablenkt. Wir hätten jetzt also acht Spectra, von denen aber ein Theil zusammenfällt. Wenn man die Winkel des Biprismas passend wählt, so kann man bewirken, dass in der Mitte des Gesichtsfeldes grade ein horizontal polarisirtes Spectrum des oberen Spaltes und ein vertical polarisirtes des unteren Spaltes zusammenfallen. Nur diese benutzt man, die übrigen werden abgeblendet. Das eine dieser Bilder kommt von der oberen Hälfte des Biprisma, das andere von der unteren Hälfte. Wendet man nun wieder den Helmholtzschen Kunstgriff an, das Ocular des Fernrohrs abzunehmen, so sieht man die Flächen des Biprismas in dem betreffenden Lichte, getrennt durch eine feine schwarze Linie, die Kante des Biprismas. Da aber die beiden Flächen senkrecht zu einander polarisirtes Licht aussenden, so kann man durch Vorsetzen eines Nicols und passende Drehung immer erreichen, dass beide Flächen gleich hell erscheinen.

Es sei hier gleich auf einen sehr grossen Mangel dieses Instrumentes hingewiesen, die enormen Lichtverluste. Das durch den Spalt eintretende

¹⁾ A. König, Ein neues Spectralphotometer. Wiedem. Ann. 53. p. 785-792 (1894).

Licht wird in vier gleich starke Bilder verwandelt, von welchen nur eins benutzt wird; durch den Analysator wird davon wieder nur etwa die Hälfte durchgelassen, so dass wir, abgesehen von den Verlusten durch Reflexion und Absorption an und in den Glastheilen, nur ein Achtel des gesammten Lichtes verwenden¹).

27. In dieser Beziehung ist ein Instrument von Brace²) sehr gut, welches im Uebrigen auf dem Princip des Lummer-Brodhunschen Photometerwürfels beruht: zwei identische rechtwinklige Prismen werden mit einer Kathete verkittet, nachdem ein horizontaler Streif der einen Fläche versilbert worden ist; sie bilden dann ein gleichseitiges Prisma. Stellt man nun zwei Collimatoren auf, wie es Fig. 10 zeigt, so wird das Licht des einen über und unter dem Silberstreif hindurchgehen und durch das Doppelprisma dispergirt werden.



Das Licht des andern Collimators wird dagegen am Silberstreifen reflectirt werden, aber in ganz derselben Richtung und ebenso stark dispergirt austreten, wie das erste-Die Strahlen fallen dann in das Fernrohr, wo man in der Mitte einen Spectralstreifen von der einen Lichtquelle her hat, der zu beiden Seiten von Spectren der zweiten Lichtquelle eingeschlossen ist. Die sehr scharfe Trennungslinie verschwindet,

《中国公本的政治》 " 好完成不存在一十二年三年一年四十五日日

sobald beide Spectren gleich stark sind. Indessen empfiehlt auch Brace die Beobachtung nach Helmholtz ohne Ocular. Die Messung wird auch hier durch Verengerung der Spalte oder durch rotirenden Sector vorgenommen. Die hübsche Idee von Brace, die Theile, welche den Strahlen gleiche Richtung mit scharfer Trennungslinie geben sollen, zugleich als dispergirende Theile zu benutzen, garantirt offenbar die möglichst grosse Lichtstärke. Es geht nichts anderes verloren, als was bei der Dispersion durch das Prisma unbedingt verloren werden muss. Das Instrument steht also in Bezug auf Lichtstärke auf derselben Höhe wie das Vierordtsche Photometer; bei Lummer-

¹⁾ Von F. F. Martens und F. Grünbaum ist das Königsche Photometer umgebaut und verbessert worden: Drudes Ann. 12. p. 984—1003 (1903).

²⁾ D. B. Brace, On a new system for spectral photometric work. Astrophys. J. 11. p. 6—24 (1900). Siehe dazu: L. B. Tuckerman, Notes on spectro-photometric adjustements. Astrophys. J. 16. p. 145—154 (1902).

Brodhun, deren Apparat dann folgen würde, haben wir Lichtverlust am Prisma und am photometrischen Würfel.

28. Ich habe damit wohl alle wesentlichen Constructionen des Spectrophotometers angeführt. Auf eine genauere Discussion der Formeln, nach denen die Resultate bei den einzelnen Instrumenten zu berechnen sind, und Aehnliches will ich mich hier nicht einlassen, da mich das zu weit führen würde. Es sollen nur noch einige allgemein wichtige Punkte erwähnt werden. Bei den verschiedenen Instrumenten geschieht die Einstellung entweder auf die gleiche Helligkeit benachbarter Flächen, oder auf das Verschwinden von Interferenzen. Es ist bereits erwähnt, dass nach allgemeiner Erfahrung Ersteres desto genauer geschehen kann, je besser die beiden Flächen an einander grenzen. Die verschiedenen Augen, namentlich aber auch verschiedene Uebung, gestatten sehr verschiedene Genauigkeit; gewöhnlich wird angegeben, man könne einen Unterschied von 1% erkennen; es scheint aber, dass, wenn die Flächen so gut zusammengrenzen, wie es bei Benutzung des Lummer-Brodhunschen Principes der Fall ist, die Genauigkeit das Doppelte wird, die einzelne Messung bis auf ½ % richtig werden kann.

Das Verschwinden von Interferenzstreifen soll viel grössere Genauigkeit gestatten, der Fehler nur $0.1\,^0/_0$ oder weniger betragen. Ich habe schon erwähnt, dass ich diese Genauigkeit für illusorisch halte, da sie bei längeren Beobachtungen durch die grosse Anstrengung des Auges, schwache Interferenzlinien noch zu sehen, bald abnimmt. Für practische Verwendung halte ich daher das erste Princip für allein brauchbar.

Von grösster Bedeutung für alle photometrischen Messungen ist ferner die Lichtstärke; die Erfahrung hat gelehrt, dass eine geringe Ungleichheit zweier Lichtstärken am besten erkannt werden kann bei einer mittleren Lichtstärke, dass die Empfindlichkeit erheblich abnimmt, sowohl wenn die Helligkeit zu gross, als wenn sie zu klein ist. Bei Zerlegung des Lichtes in ein Spectrum tritt aber im Allgemeinen schon eine so grosse Schwächung ein, dass man zu viel Licht kaum jemals hat, zumal man durch Verengerung des Eintrittsspaltes hierin corrigiren und gleichzeitig das Spectrum reiner machen kann. Wohl aber kommt oft genug der Fall vor, dass man zu wenig Licht hat, um noch genau messen zu können, und sich dann nicht anders helfen kann. als indem man den Spalt verbreitert, das Spectrum unrein macht, und damit z. B. bei Absorptionsmessungen die Resultate bis zu einem gewissen Grade fälscht. Mir scheint also die Lichtstärke der Photometer für die meisten Fälle von grösster Wichtigkeit. Damit sind dann alle Photometer, welche mit polarisirtem Licht arbeiten, also auch alle, die Interferenzen benutzen, verurtheilt. Am besten werden diejenigen Instrumente sein, die nur die mit der Dispersion verbundene Schwächung nöthig haben, also das Instrument von Vierordt und von Brace; fast ebenso gut ist das von Lummer-Brodhun, da hier nur noch die unbedeutende Schwächung im photometrischen Würfel hinzukommt. Am schlechtesten ist das Instrument von König, bei dem sicher

nicht 10% des einfallenden Lichtes, wahrscheinlich nur die Hälfte dieser Grösse, bei der Messung verwendbar werden. Aus diesem Grunde ist wohl auch der Vorschlag von Zenker), die Messung bei dem Photometer von Glan und Crova durch Einschalten noch eines Nicolschen Prismas empfindlicher zu machen, verfehlt; jedes Nicol erniedrigt eben die Lichtstärke auf ½. Genauere Angaben über die Lichtstärke der einzelnen Apparate haben wenig Werth, weil die Lichtstärke sich mit der Wellenlänge und den benutzten Glassorten bedeutend ändert?).

29. Alle bisher besprochenen Apparate gestatten Messungen ausschliesslich im kleinen sichtbaren Theil des Spectrums, etwa zwischen den Wellenlängen 7000 und 4500 A. Für manche practische Zwecke genügt das wohl, aber für eine theoretische Erkenntniss, z. B. des Zusammenhanges zwischen Constitution und Absorption, ist es ganz ungenügend, da sind die ultrarothen und ultravioletten Theile des Spectrums von weit grösserer Bedeutung. Leider besitzen wir aber für diese Gebiete, namentlich für das Ultraroth, noch recht geringe photometrischen Kenntnisse.

Die Messungen im Ultraroth gestalten sich äusserst einfach und sind sehr genau auszuführen. Jedes Spectrometer, welches statt Fadenkreuz ein Bolometer oder Thermosäule besitzt, ist zu den Messungen brauchbar. Die Energie der Lichtquelle selbst und die Energie, welche nach Einschalten des absorbirenden Körpers übrig bleibt, werden durch den Ausschlag des Galvanometers angegeben, und dadurch ist die Messung erledigt. Bei der enormen Empfindlichkeit, welche man den Messinstrumenten zu geben verstanden hat, macht es gar keine Schwierigkeit, das ganze Ultraroth und den sichtbaren Theil des Spectrums in dieser Weise durchzumessen.

Die Hauptschwierigkeit der Messung liegt hier in der Inconstanz der Lichtquellen. Da man nicht, wie bei vielen der beschriebenen Photometer, gleichzeitig die ungeschwächte und die durch Absorption geschwächte Lichtquelle im Gesichtsfeld hat, wodurch man von allen ihren Schwankungen frei wird, sondern beide nach einander zu messen hat, so muss immer vorausgesetzt werden, dass die Energie des Lichtes unverändert bleibt. Das ist nun bei unseren Flammen niemals der Fall; Schwankungen von 5—10% in der Intensität kommen fortwährend vor. Auch das Sonnenlicht ist nicht brauchbar, da unsichtbare Wolken Aenderungen hervorbringen. Die einzigen brauchbaren Lichtquellen sind Glühlampen, deren Stromstärke dauernd controllirt und constant gehalten wird, oder vielleicht noch besser Nernstlampen. Freilich bleiben auch diese Quellen bekanntlich nicht unveränderlich, sondern

¹⁾ W. Zenker, Das neue Spectrophotometer von Crova, verglichen mit dem von Glan nebst einem Vorschlag zur weiteren Verbesserung beider Apparate. Zs. f. Instrkde. 4. p. 83—87 (1884).

²⁾ Allgemeine Bemerkungen über Spectrophotometer siehe beiß A. Crova, Note sur les spectrophotomètres. J. de phys. 8. p. 85—92 (1879); G. Krüss und H. Krüss, Beiträge zur quantitativen Spectralanalyse. Zs. f. anorgan. Chem. 1. p. 104—125 (1892); siehe auch das schon p. 31 genannte Werk der Brüder Krüss.

variiren mit der Lebensdauer; aber sie ändern sich doch nur langsam und in continuirlicher Weise. Man muss daher bei längeren Beobachtungsreihen, wenn man alle Messungen auf wirklich gleiches Maass beziehen will, neben der eigentlichen Lampe eine Normallampe haben, mit welcher man die erste von Zeit zu Zeit vergleicht; die Normallampe ändert sich wegen der geringen Benutzung praktisch gar nicht. Bei Messung von Absorptionsconstanten ist diese Vorsicht natürlich nicht nöthig, da kommt die absolute Energie der Lichtquelle ja gar nicht in Betracht.

Mit dieser Messungsart gelangt man mit empfindlichem Galvanometer und Nernstlampe noch in den Anfang des Ultraviolett. Leider versagt aber für noch kürzere Wellenlängen die Energie dieser Lampe.

Aber auch das uns schon zugängliche Gebiet ist heute noch so gut wie unbekannt. Mir scheint es eine dringende Aufgabe, zu deren Lösung zahlreiche Beobachter erforderlich sind und Jahre lange Arbeit nöthig sein wird, die Absorptionsspectra möglichst vieler Substanzen zu untersuchen, nicht nur qualitativ, wie es bisher fast ausschliesslich geschehen ist, durch mehr oder minder genaue Bestimmung der Lage der Absorptionsstreifen bei willkürlich gewählter Concentration, sondern quantitativ durch Messung der Absorptionsconstanten für die verschiedenen Wellenlängen. Nur durch letztere ist eine Substanz wirklich eindeutig characterisirt.

30. Für spectroscopische Zwecke ist das Universalmittel im Ultraviolett die Photographie; es liegt nahe zu versuchen, ob man sie nicht auch für photometrische Zwecke verwenden könne. Ein solcher Versuch ist zuerst von Simon 1) gemacht worden nach folgendem Principe: man denke sich in einem Spectralphotometer dicht hinter dem Ocularspalt eine photographische Platte angebracht und die eine Hälfte des Collimatorspaltes durch eine absorbirende Schicht gedeckt. Man wird dann auf der Platte zwei Stücke des Spectrums erhalten, die dem freien und dem geschwächten Lichte angehören, die daher bei gleicher Expositionszeit, welche von selbst gegeben ist, verschieden stark geschwärzt sind. Wenn man nun aber die Platte langsam verschiebt, gleichzeitig die frei eintretende Lichtmenge continuirlich schwächt, so erhält man auf der Platte zwei geschwärzte Streifen, von welchen der eine, der dem durch die absorbirende Schicht gegangenen Lichte entspricht, durchweg die gleiche Schwärzung zeigt — vorausgesetzt, dass die Platte mit gleichförmiger Geschwindigkeit bewegt wurde -, während der andere Streif am Anfang am dunkelsten ist, weiterhin immer schwächer wird. Man wird dann, wenn die Abschwächung des Lichtes gross genug war, eine Stelle finden, wo beide Streifen genau gleich dunkel sind; wenn man den Grad der Abschwächung für den dieser Stelle entsprechenden Moment ermitteln kann, so ist damit das ursprüngliche Verhältniss der Intensitäten ebenfalls gefunden. Das erreicht

¹⁾ H. Th. Simon, Ueber ein neues photographisches Photometrirverfahren und seine Anwendung auf die Photometrie des ultravioletten Spectralgebietes. Habilitationsschrift. Erlangen. Wiedem. Ann. 59. p. 91—115 (1896).

Simon auf folgende Weise: Die Abschwächung geschieht durch einen rotirenden Sector, der vor die untere Spalthälfte gestellt wird. Die Oeffnung desselben kann verändert werden von 1800 bis 00, und zwar kann die Aenderung continuirlich vorgenommen werden, während der Schirm rotirt. Er besteht nämlich aus zwei Scheiben mit identischen Ausschnitten, von welchen die eine sich gegen die andere drehen lässt; fallen die Ausschnitte auf einander, so beträgt die Oeffnung 180°, dagegen 0°, wenn die vollen Theile der einen Scheibe auf die Ausschnitte der andern fallen. Das Instrument ist so eingerichtet, dass bei der durch einen Electromotor bewirkten Drehung sich gleichzeitig die beiden Scheiben langsam gegeneinander verstellen. Die Axe des Sectors ist ferner gekuppelt mit einer feinen Schraube, deren Drehung die Verschiebung der photographischen Platte bewirkt; wenn die Platte um ihre ganze Länge verschoben ist, ist der Sector ganz zugegangen. Man sieht leicht, dass so jeder Stelle der Platte eine ganz bestimmte Breite des Sectorausschnittes entspricht. Findet sich z. B. gleiche Helligkeit der Streifen an einer Stelle, die um 9/10 der Streifenlänge vom Anfang entfernt liegt, so wäre eine Abschwächung des Lichtes auf 9/10 der maximalen Helligkeit mit Sector, d. h. 9/10×1/2 nöthig gewesen, um gleiche Intensität zu erzielen.

Es handelt sich noch darum, den Punkt gleicher Helligkeit auf der Platte zu finden: die Einrichtung ist nicht so getroffen, dass die beiden Streifen sich unmittelbar berühren, sondern es liegt zwischen ihnen eine schwarze Trennungslinie. Daher ist ein besonderes Instrument construirt, welches auf optischem Wege zwei Theile der Platte unmittelbar nebeneinander bringt, so dass die Vergleichung sich, mit der Genauigkeit von mehr als 1% ausführen lässt.

Ein sehr grosser Uebelstand des complicirten Instrumentes ist der, dass die Intensität des einen Lichtbündels durch den Sector nur zwischen ½ und 0 der ursprünglichen Helligkeit geändert werden kann. Für schwach absorbirende Substanzen muss man daher so dicke Schichten nehmen, dass sie mindestens die Hälfte des Lichtes absorbiren. Will man das ganze Spectrum durchphotometriren, so müssen für die verschiedenen Stellen entweder passend dicke Schichten, oder passende Concentrationen genommen werden; man muss also die Wirkung der Substanz für die verschiedenen Stellen angenähert kennen, oder muss sich durch Aufnahme des gewöhnlichen Absorptionsspectrums der Substanz neben dem Spectrum der Lichtquelle Kenntniss verschaffen, wie viel in den verschiedenen Spectralregionen absorbirt wird. Da diese Schätzung ungemein schwierig ist, wird man oft genug mehrere photometrische Aufnahmen machen müssen.

Man erkennt daraus, dass die Methode viel zu schwierig ist, um in grösserem Umfange angewendet zu werden. Simon selbst hat die Curve der Absorptionscoefficienten für eine Kaliumnitratlösung zwischen den Wellenlängen 3300 und 2400 Å. ermittelt, aber eine weitere Anwendung des Apparates ist mir nicht bekannt geworden.

Noch weniger brauchbar scheint mir ein Vorschlag von Glatzel¹): er will im Vierordtschen Photometer den Spalt für das freie Licht auf gut Glück enger stellen und beide Spectra übereinander photographiren. Dann soll man aufsuchen, ob sich etwa Stellen finden, wo beide gleich stark geschwärzt sind. Man würde so freilich, wenn man eine Unmenge von Aufnahmen mit allen möglichen Spaltweiten macht, schliesslich die Absorptionsconstanten für alle Stellen des Spectrums erhalten: mir scheint aber die Arbeit viel zu gross, als dass man sie zu einer Untersuchung zahlreicher Spectra verwenden könnte. Wenn der Autor sagt, das gewöhnliche Bogenlicht gebe bis zur Wellenlänge 2300 A. genügend continuirlichen Grund zur Absorptionsanalyse, so mag ein Druckfehler vorliegen: 3300 würde der Wahrheit besser entsprechen. — Glatzel selbst hat einige Messungen ausgeführt.

Nutting²) hat auch ein photographisches Photometer beschrieben, bei welchem auf Verschwinden von Interferenzstreifen eingestellt wird; aber auch hier lässt sich die Stellung nur durch blindes Probiren finden.

31. Auf einer ganz anderen Wirkung des kurzwelligen Lichtes beruht eine photometrische Methode, welche Kreusler3) versucht hat. Hall wach s fand, dass die Electricität eines negativ geladenen Metalls sich zerstreut, wenn dasselbe von ultraviolettem Lichte getroffen wird. Setzt man dem negativ geladenen Metall einen mit der Erde verbundenen Draht gegenüber, so entsteht unter der Einwirkung kurzwelliger Strahlen ein "photoelectrischer Strom", dessen Stärke innerhalb gewisser Grenzen der Intensität des Lichtes proportional ist. Warburg hat gefunden, dass die Anordnung besonders empfindlich ist, wenn der negative Körper und der Draht sich in einer verdünnten Wasserstoffatmosphäre befinden. Kreusler bringt daher in einer Glaskugel eine Platinkathode an, welche mit einer vielzelligen Accumulatorenbatterie in Verbindung steht: vor ihr sind zwei dünne nach aussen abgeleitete Platindrähte ausgespannt. Eine gegenüberliegende Oeffnung der Kugel ist durch eine Quarzlinse verschlossen, und die Kugel mit Wasserstoff von 200 mm Druck gefüllt. Diese Vorrichtung wird vor das Ocularende eines Quarzspectroscops gesetzt, aus welchem natürlich das Ocular entfernt ist. Als Lichtquelle dient der condensirte Funke zwischen Electroden von Aluminium oder Aluminium und einem zweiten Metall; je nach der Stellung des Fernrohrs kann man Licht verschiedener Wellenlänge auf die Kathode fallen lassen. Man misst die Stärke des photoelectrischen Stromes, dann schaltet man den absorbirenden Körper irgendwo in den Gang der Strahlen und misst von Neuem.

¹⁾ B. Glatzel, Bestimmung von Absorptionscoefficienten im ultravioletten Spectralgebiete. Physik. Zs. 1. p. 285—287 (1900); Quantitative Untersuchungen über Absorption und Reflexion im Ultraviolett. Physik. Zs. 2. p. 173—178 (1900).

²⁾ P. G. Nutting, The ultra-violet reflecting power of selenium, cyanine and glass. Physic. Rev. 16. p. 129—139 (1903).

³⁾ H. Kreusler, Ueber den photochemischen Effect in der Nähe des Funkenpotentials und eine hierauf beruhende Methode zur Photometrie des ultravioletten Lichtes. Inaug.-Dissert. Berlin 1901, bei G. Schade, 48 pp. Auch Drudes Ann. 6. p. 398—423 (1901).

Kreusler hat in dieser Weise die Absorptionscoefficienten von Luft, CO₂, O, N, NO, und von Wasser bestimmt für Wellenlängen von 1860 Å aufwärts.

Die Methode von Kreusler ist sehr interessant und scheint grosse Genauigkeit zu gestatten; ob sie aber in einer weniger geschickten Hand, als der des Erfinders, sich bewähren wird, ist abzuwarten. Von Meyer!) ist mit diesem Instrument noch die Absorption des Ozons gemessen worden.

- 32. In allerneuester Zeit ist noch eine Wirkung des kurzwelligen Lichtes, die Erregung der Fluorescenz, zur Construction eines Photometers benutzt worden. Diese Idee von Krüss²) hat vor den photographischen Methoden den Vorzug, dass blindes Probiren, bis gleiche Schwärzung erreicht ist, fortfällt, man vielmehr wie bei dem Photometer für sichtbare Strahlen direct auf gleiche Helligkeit zweier fluorescirender Flächen einstellen kann. Andererseits aber ist die Helligkeit des Fluorescenzlichtes so gering, dass ich an allgemeiner Verwendbarkeit der Methode auch zweifeln muss, selbst wenn man ein einfacheres Instrument, als es Krüss gebaut hat, anwenden wollte. Krüss hat das Licht nicht weniger als 6 Linsen, davon drei achromatisirt, 2 Prismen, 2 Biprismen und 3 Nicols zu durchdringen; ich glaube nicht, dass viel mehr als 1% des Lichtes austritt, und halte daher das Instrument für so unzweckmässig wie möglich, so dass ich für seine Construction auf das Original verweise. Als fluorescirender Schirm wird Pauspapier, mit Chininsulfat getränkt, benutzt. Eine, wie sich gleich zeigen wird, sehr wichtige Neuerung führt indessen Krüss ein, indem er als Lichtquelle Funken zwischen Metallelectroden mit Condensator benutzt. Darin war ihm indessen Kreusler schon vorangegangen. Krüss untersucht die Durchlässigkeit einiger Gläser zwischen den Wellenlängen 480 $\mu\mu$ und 310 $\mu\mu$.
- 33. Mehr oder weniger rohe Messungen über die Durchlässigkeit kann man natürlich auch ausführen, indem man die Grade der Schwärzung vergleicht, welche Strahlen bekannter Wellenlängen auf Platten oder photographischem Papier, direct und nach Einschaltung der absorbirenden Schicht, hervorbringen. Man kann auch den Versuch so ausführen, dass man das directe Licht eine gemessene Zeit wirken lässt, dann nach Einschaltung der absorbirenden Schicht die Zeit misst, die nöthig ist, um die gleiche Schwärzung hervorzubringen³). Ebenso kann man andere chemische Wirkungen des Lichtes, als die auf Silbersalze, verwenden, wie sie zur Messung der chemischen Wirksamkeit des Tageslichtes für photographische Zwecke theils vorgeschlagen, theils wirklich gebraucht sind ⁴); ich brauche nur z. B. an das Chlorknallgas-

¹⁾ Edgar Meyer, Drudes Ann. 12. p. 849-859 (1903).

H. A. Krüss, Inaug.-Dissert. Jena 1903, auch Zs. f. Instrkde. 23. p. 197—207, 229—240 (1903).

³⁾ Diese Methoden sind vielleicht noch an erfolgreichsten von H. C. Vogel benutzt worden. Sitz. Ber. Berl. Akad. 1896. p. 1219—1231. Siehe auch J. Wilsing, Astron. Nachr. 142, Nr. 3400, p. 241—252 (1897).

⁴⁾ Eine reichhaltige Aufzählung solcher Methoden findet sich bei J. M. Eder, Handbuch der Photographie. Bd. 1. Halle bei Knapp.

photometer von Bunsen und Roscoe zu erinnern, mit welchem ja werthvolle Untersuchungen ausgeführt sind.

Aber alle diese Methoden eignen sich doch nicht zu einer genauen Bestimmung der Absorptionsconstanten für viele Substanzen und verschiedene Wellenlängen. Trotz der zahlreichen im Vorhergehenden besprochenen Apparate musste man bis vor Kurzem sagen, dass es kein brauchbares Instrument für Photometrie im Ultraviolett giebt, mit dem man etwa daran hätte denken können, eine ausgedehnte Untersuchung z. B. organischer Substanzen vorzunehmen. Man war ausschliesslich auf die später zu besprechende Methode angewiesen, die namentlich von Hartley ausgebildet und durchgeführt ist, die aber keine Messung der Constanten, höchstens eine Schätzung über die Grösse der Absorption zulässt.

34. Da ist es denn sehr erfreulich, dass neuerdings Pflüger 1) eine äusserst einfache Methode gefunden hat, welche bis herunter zur Wellenlänge 186 $\mu\mu$, vielleicht später sogar bis ins Gebiet der Schumannschen Strahlen hinein, sehr exacte Messungen gestattet. Er benutzt ein Spectrometer, dessen Fadenkreuz durch eine lineare Thermosäule nach Rubensscher Construction ersetzt ist. Prismen und Linsen bestehen natürlich aus Quarz, noch besser aus Fluorit. Das Neue besteht in der Lichtquelle. Pflüger hat gefunden, dass der condensirte Funke zwischen Metallelectroden eine ungeahnte Energie entwickelt, und was noch weniger zu erwarten war, dass die Ausschläge des Galvanometers ausserordentlich constant sind. Letzteres lässt sich bei der bekannten inconstanten Natur des Inductionsfunkens, der sich ja aus einer grossen Anzahl verschieden starker Funken zusammensetzt, nur durch die Trägheit der Thermosäule erklären; sie giebt den Mittelwerth der in einer bestimmten Zeit - einigen Secunden - auffallenden Energie, und dieser Mittelwerth erweist sich eben sehr constant. Pflüger hat alle möglichen Metalle als Electroden untersucht und gefunden, dass man in dem Gebiet zwischen $300~\mu\mu$ und $185~\mu\mu$ eine grosse Anzahl Metalllinien zur Verfügung hat, welche genügend intensiv sind. Man hat Linien in Abständen von etwa je 10 Å. Bei einer Spaltweite von 0,1 mm gab z. B. die Aluminiumlinie 186, bei Benutzung einer Rubensschen Thermosäule, einen Ausschlag von etwa 400 Scalentheilen, wenn das Galvanometer 1×10^{-8} Amp. noch anzeigt. Andere Linien oder enge Gruppen geben Ausschläge bis zu 1000 Scalentheilen, und dabei sind die Ausschläge bis auf wenige Theilstriche constant.

Man kann sagen, dass damit die Aufgabe gelöst ist, eine einfache, schnelle und sehr genaue Methode — die Fehler bleiben leicht unter 1% — gefunden ist, um im Gebiet der kurzen ultravioletten Wellen zu photometriren; in ein bis 2 Stunden kann man für jeden Stoff die Absorptionscoefficienten von 10 zu 10 Å ermitteln.

35. Bevor ich die spectrophotometrischen Methoden verlasse, will ich

¹⁾ A. Pflüger, Physik. Zs. 4. p. 861—862 (1903); ibid. 5. p. 34—36, 71—72 (1904). Drudes Ann. 13. p. 890—918 (1904).

noch Einiges über ihre practische Benutzung hinzufügen. Es ist (§ 7) erwähnt, dass nach dem Beerschen Gesetze bei Lösungen die Bunsensche Absorptionsconstante α der Concentration c proportional ist, dass daher der Quotient $A = \frac{c}{\alpha}$ für jede absorbirende Substanz und für jede Wellenlänge eine Constante ist, welche Vierordt das Absorptionsverhältniss genannt hat. Ist diese Constante A für irgend eine Wellenlänge bestimmt, so kann man durch Messung der Absorptionsconstante einer Lösung von unbekannter Concentration ihren Gehalt ermitteln, da $c = \alpha$ A ist, man kann also quantitative Analysen ausführen, und das ist denn auch namentlich auf physiologischem Gebiet sehr oft geschehen.

Dabei sind einige practische Regeln zu beachten. Da man die Concentration der Lösung gewöhnlich ganz in der Hand hat — man kann ihr ja beliebig viel des bekannten Lösungsmittels zusetzen, und aus der sich dann ergebenden Concentration die ursprüngliche ermitteln —, so fragt es sich, mit welcher Concentration man am besten arbeitet. Die Erfahrung hat ergeben, dass die Bestimmung der Absorptionsconstante am genauesten ausfällt, wenn etwa ³/₄ des Lichtes durch die Schicht absorbirt wird; dem entsprechend wird man also die Concentration wählen. Ferner ist es selbstverständlich, dass eine geringe Aenderung in der Dicke der Schicht oder in ihrer Concentration desto stärker wirken wird, je stärker das Licht absorbirt wird; da man alle Theile des Spectrums zur Verfügung hat, so wird man also einen solchen Theil wählen, dass die Absorption möglichst stark ist, man wird im Absorptionsstreif messen ¹).

Bei derartigen Messungen muss im Allgemeinen vorausgesetzt werden, dass das Lösungsmittel an der betreffenden Stelle keine Absorption ausübt. Ist das doch der Fall, oder hat man ein Gemisch von zwei absorbirenden Substanzen, und will den Gehalt der Lösung an beiden bestimmen, so muss man, wie zuerst²) Vierordt gethan hat, die Messung an zwei Stellen des Spectrums ausführen³). Nennen wir X und Y die unbekannten Mengen der beiden Stoffe, A und A, die Absorptionsverhältnisse des ersten für zwei Wellenlängen, B und B, dieselben Grössen für den zweiten Stoff. Beobachten wir dann bei dem Gemisch für die beiden Spectralregionen die Absorptionsconstanten S und S₁, so ist

$$\begin{split} \mathbf{S} &= \frac{\mathbf{X}}{\mathbf{A}} + \frac{\mathbf{Y}}{\mathbf{B}}, \quad \mathbf{S_i} = \frac{\mathbf{X}}{\mathbf{A_i}} + \frac{\mathbf{Y}}{\mathbf{B_i}} \quad \text{also} \\ \mathbf{X} &= \frac{(\mathbf{SB} - \mathbf{S_iB_i}) \, \mathbf{AA_i}}{\mathbf{A_iB} - \mathbf{AB_i}}, \quad \mathbf{Y} = \frac{(\mathbf{SA} - \mathbf{S_iA_i}) \, \mathbf{BB_i}}{\mathbf{AB_i} - \mathbf{A_iB}}. \end{split}$$

¹⁾ Siehe K. Vierordt, Zur quantitativen Spectralanalyse. Ber. Chem. Ges. 5. p. 34-38 (1872).

²⁾ Siehe auch J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (3) 9. p. 513-554 (1883).

³⁾ Bei dieser Messung ist freilich vorausgesetzt, dass die Mischung die Absorptionsspectra nicht verändert. Siehe Kap. II, C.

In derselben Weise kann man auch bei einem Gemisch von drei Stoffen verfahren, wenigstens theoretisch; practisch aber werden die Fehler so gross, dass die Resultate nicht mehr brauchbar sind; denn man muss 9 Absorptionsverhältnisse kennen und 3 Absorptionsconstanten bestimmen, die alle mit Fehlern von 1% oder mehr behaftet sind, und deren Differenzen bei der Rechnung in Betracht kommen.

Die Möglichkeit der quantitativen Bestimmung von ein oder zwei Stoffen ist aber schon werthvoll genug, die Fälle der zweckmässigen Anwendung sehr gross. Es lassen sich nicht nur farbige Stoffe quantitativ ermitteln, sondern auch farblose, wenn sie nur irgend eine farbige Reaction geben. So ist z. B. von Vierordt der Gehalt des Speichels an Schwefelcyankalium untersucht worden durch Zusatz von Eisenammoniakalaun und Messung des gebildeten Eisenrhodanids.

Ueberhaupt ist die Methode besonders zu physiologischen Zwecken verwandt worden, zur Bestimmung von Blut-, Gallen-, Urinfarbstoffen; aber auch zu rein chemisch-theoretischen Fragen ist sie brauchbar, z. B. um die Umsetzung zwischen zwei Metallen und Säuren zu verfolgen oder die Mengen der gebildeten Producte zu bestimmen, um Titrirflüssigkeiten zu controlliren, um die entfärbende Kraft der Thierkohle zu messen und zu Aehnlichem. Es ist natürlich nicht meine Aufgabe, alle diese Anwendungen hier genauer zu besprechen oder auch nur aufzuzählen, sondern ich will mich damit begnügen, einige der Arbeiten, die mir aus irgend einem Grunde wichtiger erscheinen, hier anzuführen.

Die zahlreichsten Anwendungen findet man in den schon citirten Werken von Vierordt und in einigen seiner Abhandlungen:

K. Vierordt, Die Anwendung des Spectralapparates zur Photometrie der Absorptionsspectren und zur quantitativen chemischen Analyse. Tübingen bei H. Laupp 1873. 4°. 169 pp. Hier wird die Methode und der Apparat ausführlich besprochen; an Anwendungen finden sich unter Anderen: Absorption in Blättern, gefärbten Gläsern, chromsauren Salzen, Kupfersulfat, Uebermangans. Kali, Fuchsin, Blut, Harn, Galle.

K. Vierordt, die quantitative Spectralanalyse in ihrer Anwendung auf Physiologie, Physik, Chemie und Technologie. Tübingen 1876 bei H. Laupp. 4°. 125 pp. Man findet hier ausführliche Angaben über die Aufnahme von Farbstoffen durch Kohle, Gelatine, Papier, Spectren von physiologisch wichtigen Substanzen, Gläsern; Anwendung auf Titrirmethoden.

K. Vierordt, Die Farbstoffabsorption durch Kohlepulver. Pogg. Ann. 149. p. 565-570 (1873).

K. Vierordt, Zs. f. Biologie. 9. p. 160—170 (1873); 10. p. 21—58, 399—409 (1874); 11. p. 187—197 (1875); 14. p. 422—448 (1878). Die Arbeiten geben physiologische Auwendungen

K. Vierordt, Die Anwendung der quantitativen Spectralanalyse bei den Titrirmethoden. Liebigs Ann. 177. p. 31—45 (1875).

K. Vierordt, Die Bestimmung des Indigblaus mittelst der quantitativen Spectralanalyse. Zs. f. analyt. Chem. 17. p. 310—312 (1878).

Ferner ist in erster Linie zu nennen:

G. Krüss und H. Krüss, Kolorimetrie und quantitative Spectralanalyse in ihrer Anwendung in der Chemie. Leipzig bei L. Voss 1891. 8°. 291 pp. Das Werk enthält eine eingehende Besprechung der Geschichte, der Apparate und Methoden und zahlreiche Anwendungen. Im Anhange findet man auch Angaben über Lichtverlust durch Reflexion an Glas und einigen Flüssigkeiten und durch Absorption in Gläsern.

52

を受けている。これは日本のでは、大きなないでは、これは、大きなないできない。 「「「「「「「「「」」」」」では、「「」」」では、「「」」では、「「」」では、「「」」では、「」

- C. H. Wolff, Zs. f. analyt. Chemie. 17. p. 65-72 (1878); behandelt Indigo; ibid. 18. p. 38-49 (1879), behandelt Cu und Fe.
- J. Petri, Ueber den Nachweis von Mutterkorn im Mehle auf spectroscopischem Wege. Zs. f. analyt. Chem. 18. p. 211—220 (1879).
- J. Uffelmann, Arch. f. Hygiene. 2. p. 196 (1885); Auffindung von Verunreinigungen in Nahrungsmitteln.
- G. Hüfner, Zs. f. physiol. Chem. 1. p. 317—329, 386—394 (1877); ibid. 3. p. 1—18 (1879); Zs. f. physikal. Chem. 11. p. 794—804 (1893); Dubois' Arch. f. Anat. u. Physiol. (Physiol. Abth.) 1894. p. 130—176.
 - C. v. Noorden, Zs. f. physiol. Chem. 4. p. 9-35 (1880).
 - A. A. Korniloff, Zs. f. Biologie. 12. p. 515-533 (1876).
 - Die letzten Abhandlungen betreffen fast ausschliesslich den Blutfarbstoff.

DRITTER ABSCHNITT.

Beobachtung der Absorptionsspectra.

36. Die photometrischen Methoden liefern die zahlenmässige Angabe, welcher Bruchtheil des auffallenden Lichtes von einer bestimmten Substanz bei beliebiger Dicke und Concentration in jeder Region des Spectrums zurückgehalten wird. Sie geben also völlig eindentig die Eigenschaften des Körpers in Bezug auf Absorption, unabhängig von den zufällig benutzten Verhältnissen der Dicke, Concentration, Lichtvertheilung in der Lichtquelle, Dispersion und Absorption des Spectralapparates. Die Methoden sind also allein im Stande, eine vollständige Kenntniss des Körpers zu geben. Andererseits sind sie schwierig und zeitraubend, und so muss man vorläufig darauf verzichten, alle Körper im ganzen bekannten Spectralgebiet photometrisch durchzumessen. Man begnügt sich vielmehr meist mit einer ganz oberflächlichen Kenntniss der quantitativen Verhältnisse der Absorption und untersucht nur die qualitativen, indem man das sogenannte Absorptionsspectrum der Substanz ermittelt. Hier wird also nicht gemessen, wie viel Licht absorbirt wird, sondern welche Wellenlängen oder Spectralregionen geschwächt werden, wobei die Grösse der Absorption nur mit dem Auge roh geschätzt wird, sei es im Spectralapparat selbst, sei es auf der photographischen Platte. Hauptaufgabe wird in diesem Falle die Bestimmung der Lage des Absorptionsmaximums.

Um das Absorptionsspectrum eines Körpers zu erhalten, verfährt man so, dass man das Licht einer möglichst hellen Lichtquelle zu einem scharfen Spectrum ausbreitet, und nun die zu untersuchende Substanz in Form einer Platte irgendwo in den Gang der Strahlen bringt. Man kann sie also ebensowohl zwischen Auge und Ocular 1), als zwischen Ocular und Objectiv des Fernrohrs, oder zwischen dies und den dispergirenden Theil, oder zwischen diesen und Objectiv des Collimators, oder in den Collimator, oder endlich vor den Spalt bringen. Der Platz im Fernrohr oder im Collimator ist natürlich der un-

¹⁾ T. L. Phipson meint diese Thatsache besonders mittheilen zu sollen: On a new way of observing absorption spectra. Chem. News 31. p. 255—256 (1875).

günstigste, weil der Gang der Lichtstrahlen in den Rohren, d. h. die Brennweite der Objective, dadurch geändert wird; Hartley¹) beschreibt indessen einen Apparat, bei welchem er die Lagerung im Collimator anwendet. Die anderen Stellen sind theoretisch gleich gut, doch benutzt man der Bequemlichkeit wegen fast stets die Stelle vor dem Spalt. Dieser Platz ist fast allein möglich, wenn es sich um sehr schwach absorbirende Substanzen handelt, bei denen die Schichtdicke sehr gross, bis zu mehreren Metern, gemacht werden muss.

Während bei festen Körpern Platten von passender Dicke hergestellt werden, muss man Flüssigkeiten in Tröge mit durchsichtigen Wänden füllen. Man benutzt dazu gewöhnlich Glaskasten, die bei Quer- und Längsdurchsicht schon zwei verschiedene Dicken zur Verfügung stellen. Dabei ist es ganz gleichgültig²), ob die Wände genau parallel sind oder nicht, man kann daher auch jede gewöhnliche Flasche oder Reagenzglas verwenden. Nur muss das Glas so weit durchsichtig sein, dass es innerhalb des zu untersuchenden Spectralgebietes nicht erhebliche eigene Absorption zeigt. Für die kürzeren ultravioletten Wellen muss daher das Glas durch Quarz oder Flussspath, für das Ultraroth durch Steinsalz, Sylvin oder Flussspath ersetzt werden.

Wenn es sich um grössere Längen handelt, benutzt man Röhren, die an den Enden durch Glasplatten verschlossen sind. Man muss in diesem Fall mit dem Lichtquell weit vom Spalt abgehen, daher das Licht durch Linsen parallel machen. Mehrfach³) ist vorgeschlagen worden, um die Röhre nicht gar zu lang zu machen und zu viel Material brauchen zu müssen, ein Absorptionsgefäss mit zwei Spiegeln als Seitenwänden zu versehen, an den entgegengesetzten Enden und Seiten den Spiegelbelag an zwei Stellen zu entfernen, und nun die Lichtstrahlen durch wiederholte Reflexion zwischen den Spiegeln einen langen Weg durchlaufen zu lassen, bevor sie austreten. Je nach dem Eintrittswinkel des Lichtes kann man die Zahl der Reflexionen und die Länge des Weges reguliren.⁴)

¹⁾ W. N. Hartley, Description of the instruments and processes employed in photographing ultraviolet spectra. Scient. Proc. R. Dublin. Soc. (2) 3. p. 93—107 (1883).

²⁾ Das gilt zunächst natürlich nur, wenn die absorbirende Schicht sich vor dem Spalt oder vor dem Ocular befindet; andernfalls müssen die Schichten genau planparallel sein, um nicht den Strahlengang im Spectroscop zu stören. Aber auch wenn die Schicht sich vor dem Spalt befindet, ist parallele Begrenzung weit besser, und sobald es sich um quantitative Messungen handelt, unbedingt erforderlich; man erhält sonst ein Gemisch von Strahlen, die verschiedene Dicke durchlaufen haben, das Absorptionsgefäss kann als Linse wirken und dem Strahlenkegel eine zu den Verhältnissen des Collimators nicht passende Oeffnung geben, u. s. w. Am zweckmässigsten ist immer, den Lichtquell in den Brennpunkt einer Linse zu setzen, dann die parallel begrenzte absorbirende Schicht folgen zu lassen, dann wieder eine Linse, für welche das Verhältniss von Oeffnung und Brennweite gleich demselben Verhältniss der Collimatorlinse ist. Ueber die Lichtquelle wäre zu sagen, dass sie möglichst hell sein muss; Auerlicht, Sonnenlicht, Bogenlicht werden viel gebraucht. Für das Ultraviolett siehe § 44.

³⁾ Siehe z. B. G. Valentin, Virchow's Arch. f. path. Anat. 26. p. 580-585 (1868) oder A. E. Bostwick, Americ. J. (3) 80. p. 452 (1885).

⁴⁾ Dabei ist aber nicht zu übersehen, dass das Licht durch mehrfache Reflexion an Metallen in seiner Zusammensetzung geändert wird.

Wenn man auf diese Weise mit Hülfe einer Lichtquelle, welche ein continuirliches Spectrum giebt, ein Absorptionsspectrum hergestellt hat, so wird man in den Theilen des Spectrums, für welche die Substanz einen von O verschiedenen Absorptionscoefficienten hat, eine Verdunkelung beobachten, und wird auch ganz roh schätzen können, wie viel des einfallenden Lichtes an der betreffenden Stelle absorbirt ist. Wenn man nun auf der Abscissenaxe die Wellenlängen aufträgt, auf den Ordinaten den geschätzten Lichtverlust in Procenten, und die zugehörige Curve construirt, so hat man eine Zeichnung des Absorptionsspectrums der betreffenden Schicht. Die Curve ist aber nur characteristisch für die grade angewandte Schichtdicke und Concentration. Sie sollte nach dem Lambertschen Gesetze unabhängig sein von der Lichtstärke des continuirlichen Spectrums; practisch ist aber letzteres nicht der Fall: unser Auge ist für kleine Intensitätsunterschiede am empfindlichsten bei einer gewissen mittleren Lichtstärke, unempfindlicher sowohl wenn das Licht schwächer, als wenn es stärker ist. Daher kommt es, dass sehr schwache Absorptionen unter Umständen nur bei einer ganz bestimmten Lichtstärke sichtbar werden, sonst aber völlig verschwinden können.

37. Die Absorptionscurven der festen und flüssigen Körper sind mit Ausnahme einiger weniger, — und dann besonders characteristischer — Fälle so beschaffen, dass die Curven nur ganz langsam steigen und fallen, d. h, die Absorptionscoefficienten benachbarter Spectralregionen sind nur wenig verschieden; ferner giebt es erfahrungsgemäss keine Wellenlänge, für welche der Absorptionscoefficient Null wäre, sondern er hat im ganzen Spectrum positive, wenn auch zum Theil sehr kleine Werthe, d. h. durch eine unendlich dicke Schicht aller Körper, auch der durchsichtigsten, wird alles Licht absorbirt.

Diese Umstände bewirken, dass die Absorptionsspectra der festen und flüssigen Körper mit Dicke und Concentration sehr veränderlich sind: an Stellen sehr schwacher Absorption wird dieselbe erst in dicken Schichten sichtbar, und es können so mit zunehmender Dicke neue Absorptionsbänder auftreten, oder schon vorhandene sich verbreitern; da die Verbreiterung meist ungleichmässig nach beiden Seiten ist, kann der Streif sich scheinbar verschieben. Andererseits wird an Stellen starker Absorption mit zunehmender Dicke die Absorption immer mehr eine vollständige werden, daher kleine Unterschiede in der Stärke der Absorption verschwinden. Wenn daher zwei Stellen sehr starker Absorption durch eine Stelle schwächerer Absorption getrenut sind, so kann man bei dünner Schicht zwei getrennte Absorptionsstreifen sehen, die bei dickerer Schicht zusammenfliessen. Ein Zahlenbeispiel möge das klarer machen. An drei benachbarten Stellen des Spectrums mögen bei der Dicke 1 durchgelassen werden: 99 %, 98 %, 99 %. Dann würden bei den Dicken oder Concentrationen 2, 3, 4 durchgelassen: 98, 96, 98; 96, 92, 96; 92, 84, 92. Nehmen wir an, dass wir die Absorption zu bemerken beginnen, wenn sie 4 bis 5% beträgt, so würden wir bei der Schicht 1 noch gar keine Absorption sehen, bei der Schicht zwei an der mittleren Stelle grade sie zu bemerken anfangen, bei der Schicht 3 wäre sie in der Mitte schon sehr deutlich, an den Seiten grade bemerklich, bei 4 hätten wir schon einen deutlichen Streifen in der ganzen Gegend.

Andererseits mögen an drei Stellen: 10 %, 30 %, 10 % bei der Dicke 1 durchgelassen werden; wir hätten dann 2 deutlich getrennte Absorptionen. Wenn wir die Dicke 2 oder 3 herstellen, blieben übrig: 1, 9, 1; 0.01, 0.8, 0.01. Im zweiten Fall wurde also in der Mitte noch deutlich Licht durchgelassen, im dritten wäre practisch überall volle Dunkelheit, die beiden Absorptionsstreifen sind zusammengeflossen.

38. Man ersieht daraus, dass ein Absorptionsspectrum veränderlich ist, dass es noch nicht bekannt ist, wenn man es nur bei einer Dicke oder Concentration untersucht, sondern dass es bei verschiedenen Dicken zu beobachten ist. Manchmal begnügt man sich nun bei der Darstellung der Spectra damit, die Absorptionscurve für zwei oder allenfalls drei verschiedene Concentrationen zu zeichnen; so giebt z. B. Vogel¹) für alkoholische Purpurinlösung und für Purpurin + Alaun die in Fig. 11 reproducirten Curven, wobei sich a

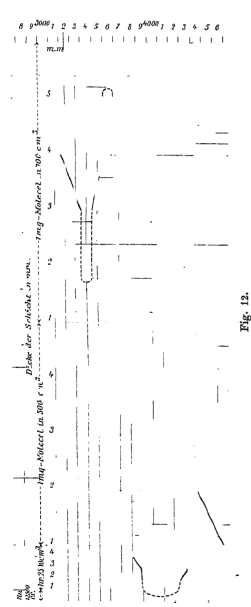
auf concentrirte, b auf verdünnte Lösung bezieht. In der Figur sind die wichtigsten Fraunhoferschen Linien eingezeichnet.

Man sieht aber leicht, dass dadurch noch ein sehr unvollkommenes Bild von

der Veränderlichkeit der Spectra gewährt wird, das Spectrum muss vielmehr bei einer weit grösseren Anzahl genau bestimmter Concentrationen oder Dicken gezeichnet werden. Diese Nothwendigkeit hat nun zu einer ganz neuen Art der Darstellung der Absorptionsspectra geführt, welche namentlich von Hartley und seinen Mitarbeitern ausgebildet und mit Erfolg benutzt worden ist. Man zeichne in einen schmalen Streifen, dessen Abscissen die Wellenlängen oder Schwingungszahlen sind, die Grenzen der Absorption einer Lösung etwa von der Concentration 1 und gegebener Dicke durch verticale Linien ein; darunter füge man einen zweiten Streifen, in welchen die Grenzen für die Concentration etwa 0,9 gezeichnet sind, und noch weitere für die Concentrationen 0.8 0.7, 0.6 u. s. w. Die Grenzstriche werden in den einzelnen Streifen allmählich verschoben werden, desto langsamer, je geringer die Concentrationsänderung von Streif zu Streif ist. Die Verschiebung würde continuirlich werden, wir eine durch alle Streifen verlaufende Grenzcurve erhalten, wenn die Concentrationsänderung continuirlich vor sich ginge. Diese Grenzcurve kann man aber ohne Weiteres auch einzeichnen, wenn die Concentration sprungweise geändert worden ist. Es ist selbstversändlich, dass man statt der Concentration auch die Schichtdicke, oder beides ändern kann. Man beginnt z. B. mit der Normallösung und einer Schicht von 10 mm, geht dann auf 9, 8...1 mm. Diese

¹⁾ H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse irdischer Stoffe. Erste Aufl. p. 227; Nördlingen bei Beck. 1877.

Schicht absorbirt ebensoviel wie 10 mm einer $^{1}/_{10}$ normalen Lösung. Man fährt nun fort mit 9, 8 . . 1 mm der $^{1}/_{10}$ normalen Lösung, dann kommt eine $^{1}/_{100}$ normale Lösung u. s. w., bis schliesslich die Absorption überall verschwunden ist. Die Curven haben also als Ordinaten die Wellenlängen oder



Schwingungszahlen, als Abscissen die Concentration oder Schichtdicke Die so entstehenden Curven sind äusserst characteristisch. Ich gebe in Fig. 12. die Curve, welche Hartley für Chinon publicirt hat. Abscissen sind hier die Schwingungszahlen, also die reciproken Wellenlängen aufgetragen, als Ordinaten die Schichtdicken. In dem oberen Abschnitt ist eine Lösung angewandt. welche ein Milligramm-Molecel in 100 ccm Lösung enthält bei einer Schichtdicke von 5.4 mm. Die Dicke nimmt ab bis 1 mm. Daran setzt sich der zweite Abschnitt, der mit 5 mm Dicke aber ein Fünftel der Concentration beginnt. $\mathbf{E}\mathbf{s}$ wieder herunter bis zu 1 mm Dicke und dann folgt im untersten Abschnitt die Absorption einer abermals auf das Fünffache verdünnten Lösung, welche somit 1 Milligramm-Molecel in 2500 ccm enthält; hier sind, um die Figur nicht zu lang werden zu lassen, die Ordinaten in ½ der bisherigen Grösse gezeichnet.

Die Figur zeigt das Verhalten des Chinons bei jeder Concentration: Anfangs werden die kürzeren Wellen bis zur Schwingungszahl 3100 vollständig absorbirt. Mit abnehmender Schichtdicke weicht die Absorptionsgrenze nach kürzeren λ zurück, dann spaltet sich die Absorption, bei 3600

wird Licht durchgelassen. Es ist also jetzt ein Absorptionsband von 3150 bis 3550 und continuirliche Absorption von 3650 vorhanden. Das Absorptionsband wird enger, verschwindet schliesslich bei der Dicke von 1.4 mm und es bleibt nur continuirliche Absorption von etwa 3750 an übrig. Wird die Schicht-

dicke noch kleiner — oder ihr entsprechend die Concentration —, so beginnt die continuirliche Absorption erst bei 3800; nun beginnt sich wieder ein Absorptionsband abzuspalten, von 3800 bis 4400, welches langsam schmaler wird, schliesslich verschwindet, und nun ist nur noch continuirliche Absorption von 4650 an übrig.

Eine solche Curve zeigt sehr evident, wie wenig die gewöhnlich gezeichneten Absorptionsspectra besagen; je nach der Schichtdicke oder Concentration kann man die verschiedensten "Absorptionsspectren" für Chinon angeben, und man darf sich daher nicht wundern, wenn man wirklich für denselben Stoff von verschiedenen Beobachtern ganz abweichende Angaben findet. Da gewöhnlich weder Schichtdicke noch Concentration angegeben werden, sind solche Beobachtungen in vielen Fällen nahezu werthlos.

Auch solche Darstellung, wie die von Hartley, ist im Grunde noch recht unvolkommen. Die Grenze, wo die Absorption beginnt, ist ja im Allgemeinen wegen der langsamen Veränderlichkeit des Absorptionsvermögens mit der Wellenlänge nicht genau zn bestimmen, sie hängt unter Anderem von der Helligkeit des einfallenden Lichtes ab, wie schon oben bemerkt. Dazu kommt noch, dass die Curve keinen genauen zahlenmässigen Aufschluss über die Stärke der Absorption an den verschiedenen Stellen des Spectrums giebt 1, so dass sie schwer gestattet, sich eine Vorstellung über das wirkliche Aussehen des Spectrums unter bestimmten Bedingungen zu machen. Die einzige Methode, welche erschöpfende Auskunft über Alles giebt, ist also die photometrische Durchmessung des Spectrums, da sie für jede Concentration und Schichtdicke die Berechnung des in jeder Spectralregion übrig bleibenden Lichtes gestattet.

Wenn somit die Hartleyschen Curven nicht vollkommen sind, so sind sie doch den früher, — und auch heute noch, — üblich gewesenen einfachen Absorptionscurven, wie sie z. B. durch Fig. 11 repräsentirt sind, unendlich überlegen. Das Absorptionsspectrum soll doch ein Characteristicum für den betreffenden Stoff bilden. Bei der Unzahl solcher Stoffe, — man denke nur an die organischen Farbstoffe, — und bei der Veränderlichkeit ihrer Spectra erfüllt aber das gewöhnliche Absorptionsspectrum diesen Zweck äusserst mangelhaft. Es wäre in der That nicht schwer, vielfach ein halbes Dutzend Farbstoffe anzugeben, die bei passend gewählter Concentration so weit identische Spectra geben, dass man sie nicht unterscheiden könnte, während dieselben Stoffe bei anderen Concentrationen wesentlich verschieden sein können. In solchen Fällen würden die Hartleyschen Curven keinen Zweifel über die Verschiedenheit der Stoffe lassen.

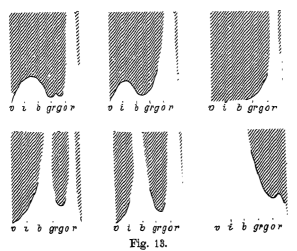
Man sollte daher viel mehr, als es heute üblich ist, Hartleys Beispiel folgen. Wenn es sich um Vergleich der Absorptionsspectra verschiedener Stoffe

¹⁾ Eine gewisse Angabe über die Stärke der Absorption liegt allerdings in der Grenze der Verdünnung, die angewendet werden kann, bevor die Absorption an einer Stelle des Spectrums verschwindet.

handelt, wird man zweckmässig von gleichconcentrirten Normallösungen ausgehen, also z.B. 1 mg-Molecel in 20 cm³ des Lösungsmittels lösen.¹) So verfährt Hartley; da er als Abscissen in der Regel Schwingungszahlen verwendet, nennt er die Curven: moleculare Schwingungscurven.

In neuester Zeit empfehlen Baly und Desch²) statt der Concentration oder Schichtdicke die Logarithmen derselben als Ordinaten der Curven zu benutzen. Das scheint in der That sehr empfehlenswerth.

39. Die Veränderlichkeit des Absorptionsspectrums ist natürlich längst bekannt, ebenso wie die Nothwendigkeit der Untersuchung bei verschieden



dicken Schichten. Untersuchungen hat zuerst J. Müller 3) ausgeführt, und kleine Zeichnungen für die characteristischen Curven einiger Substanzen gegeben, von welchen ich ein paar in Fig. 13 reproducire. Auf der x-Axe sind nicht Wellenlängen, sondern die Spectralfarben von Roth bis Violett angegeben. Die Curven sollen darstellen: 1) Karmin, 2) Rhodaneisen in ätherischer Lösung, 3) in wäss-

riger Lösung, 4) grüne Tinte, 5) Chromalaun, 6) schwefelsaures Kupferoxydammoniak.

Da die Herstellung der Curven mühsam ist, eine ganze Anzahl von Zeichnungen oder besser Photographien voraussetzt, hat man oft versucht, sie mit einem Schlage zu erhalten.

Ångström⁴) und Gladstone⁵) haben zuerst die absorbirende Flüssigkeit in ein prismatisches Hohlgefäss gefüllt und so vor den Spalt gesetzt, dass die brechende Kante horizontal stand, wenn der Spalt des Spectroscops sich vertical befindet. Dann durchdringt das einfallende Licht von oben nach unten zunehmende Dicken, und man sieht direct im Spectrum die besprochenen Curven. Gladstone hat in der citirten Abhandlung eine ganze Anzahl von Abbildungen.

¹⁾ Eine ausführliche Darstellung dieser Methode von Hartley selbst sehe man in Kap. III, wo sich auch zahlreiche Beispiele finden.

²⁾ E. C. C. Baly and C. H. Desch, Trans. Chem. Soc. 85. p. 1029-1041 (1904).

³⁾ J. Müller, Prismatische Zerlegung der Farben verschiedener Flüssigkeiten. Pogg. Ann. 72. p. 76—82 (1847).

⁴⁾ A. J. Ängström. Ueber die grüne Farbe der Pflanzen. Pogg. Ann. 93. p. 475-480 (1854).

⁵⁾ J. H. Gladstone, On the colour of salts in solution, each constituent of which is coloured. Phil. Mag. (4) 14. p. 418-423 (1857).

Ganz denselben Vorschlag macht später Govi¹), während Gibbs²) eine erhebliche Verbesserung anbringt: die prismatische Flüssigkeitsschicht wirkt ablenkend auf das einfallende Licht, was namentlich störend wird, wenn ihr Brechungsexponent gross ist. Gibbs verbindet mit dem prismatischen Absorptionsgefäss ein zweites von gleicher Gestalt mit der brechenden Kante nach unten, welches mit dem reinen Lösungsmittel gefüllt ist.

Dieselbe Einrichtung ist später noch oft als neu beschrieben worden, z. B. von Tumlirz³), Hodgkinson⁴) u. A. F. Melde⁵) macht noch zwei andere unbrauchbare Vorschläge: man solle in ein Gefäss die concentrirte Lösung giessen, darüber vorsichtig das Lösungsmittel; dann bilde sich durch Diffusion eine Schicht, in welcher von unten nach oben die Concentration abnimmt. Der Vorschlag ist unbrauchbar, weil man die Concentration in verschiedener Höhe nicht kennt. Noch viel schlechter ist der andere: man solle die Flüssigkeit in einem cylindrischen Rohr auf die Centrifugalmaschine setzen; bei Rotation steigt die Lösung am Rande in die Höhe und wird nach oben immer dünner.

Aus derartigen Curven in keilförmigen Gefässen kann man schon ausser der Lage der Absorptionsstreifen eine ganze Anzahl von Thatsachen ablesen. Wenn z. B. die Grenze eines dunklen Bandes von oben nach unten parallel dem Spalt verläuft, so sagt das, dass die Grenze des Absorptionsstreifens sich mit der Concentration nicht ändert. Ist die Grenze eine geneigte Gerade, so heisst das, dass die Grenze des Absorptionsstreifens proportional der Concentration verschoben wird, wobei der Proportionalitätsfactor von der Neigung der Geraden abhängt. Andererseits kann die Grenzlinie gekrümmt sein, concav oder convex; das würde bedeuten, dass mit abnehmender Concentration der Absorptionsstreif anfangs schneller, dann langsamer zurückweicht, oder umgekehrt.

40. Will man dagegen verschieden dicke Schichten gesondert untersuchen, so sind auch dafür zahlreiche Vorrichtungen benutzt worden. Das Einfachste ist, dass man eine Reihe von Trögen mit verschiedener lichter Weite gebraucht. Man kann dieselben leicht herstellen, indem man aus einer Glasplatte von der gewünschten Dicke ein Stück ausschneidet, wie es Fig. 15

²⁾ W. Gibbs, Miscellaneous optical notices. Amer. J. (2) 50. p. 45—54 (1870). Man kann sich sehr leicht den Apparat herstellen, indem man in ein gewöhnliches Absorptionsgefäss eine Glasplatte schräg gestellt einkittet, wie es die Fig. 14 in verticalem Querschnitt zeigt.



Fig. 14.

¹⁾ G. Govi, Sunto d'una nota intorno al assorbimento della luce. Cimento 19. p. 116—121 (1864); siehe auch C. R. 85. p. 1046—1049, 1100—1103 (1877).

³⁾ O. Tumlirz, Ueber eine Methode zur Untersuchung der Absorption des Lichtes durch gefärbte Lösungen. Wien. Anz. 18. p. 165—166 (1882); Beibl. 7. p. 895—896 (1982).

⁴⁾ A. Hodgkinson, Absorption spectra and a method for their more accurate determination. Mem. and Proc. Manchester Soc. (4) 3. p. 223—238 (1890).

⁵⁾ F. Melde, Ueber einige physikalische Versuche und Hülfseinrichtungen. Zs. f. Instrkde. 3. p. 388-392 (1883).

zeigt, und von beiden Seiten Glas- oder Quarzplatten ankittet oder anpress Zur Herstellung ausserordentlich dünner Schichten, wie sie für besonders star absorbirende Substanzen nöthig sind, kann man statt der Glasplatte Glimmer platten nehmen, oder man kann die Flüssigkeit capillar zwischen zwei durc Glimmerblättchen getrennten Glasplatten aufsteigen lassen. — Für dicker Schichten kann man in einen Trog von etwa 10 mm Weite Glasplatten vo 9, 8, 7 u. s. w. mm Dicke einlegen und dadurch die wirksame Schicht au

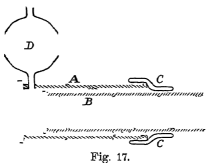


Fig. 15.

Fig. 16.

1, 2, 3 u. s. w. mm bringen. Es sind auch wohl Zellen nach Fig. 16 herge stellt worden, bei welchen die eine Wand stufenförmig zurückweicht. 1)

Jeder Beobachter hat sich hier seine eigenen kleinen Modificationen er sonnen, auf die ich nicht näher einzugehen brauche. Dagegen seien noch zwe Vorrichtungen erwähnt, bei welchen das Licht vertical durch die absorbirend Flüssigkeit geht: Melde²) benutzt ein Rohr, welches unten durch ein Seiter rohr und Schlauch mit einem zweiten Gefäss in Verbindung steht. Durc



Heben oder Senken des letzteren kan man die Flüssigkeitsschicht im Absorptions gefäss beliebig dick machen. Durch zwe unter und über dem Rohr angebracht Spiegel oder Reflexionsprismen wird de Lichtstrahlen horizontale Richtung gegeber — Soret 3) dagegen taucht in ein tiefere mit der Flüssigkeit gefülltes Gefäss, i welches das Licht von unten eintritt, ei durch Glasplatte unten verschlossenes leere

Rohr verschieden tief ein; auch so erreicht er, dass das aus dem leeren Rol austretende und dann horizontal gemachte Licht verschieden dicke Flüssig keitsschichten durchdrungen hat. Dieselbe Einrichtung trifft Schmidt. 4)

Eine recht zweckmässige Vorrichtung zur Herstellung verschiede dicker Schichten beschreiben Baly und Desch⁵) Fig. 17: Zwei Glasröhren

- 1) Siehe z.B. A. Winter Blyth, J. chem. Soc. 75. p. 1162-1166 (1899).
- 2) F. Melde, Ueber einige physikalische Versuche und Hülfseinrichtungen. Zs. f. I strkde. 3. p. 388—392 (1883).
- 3) J. L. Soret, Recherches sur l'absorption des rayons ultra-violets par diverses su stances. Arch. sc. phys. et nat. (3) 9. p. 513—554 (1883).
 - 4) Fr. Schmidt, Zs. f. analyt. Chem. 41. p. 430-431 (1902).
 - 5) E. C. C. Baly and C. H. Desch, Trans. chem. soc. 85. p. 1029-1041 (1904).

und B werden an einem Ende mit einer Platte aus Glas oder Quarz verschlossen und in einander geschoben. Ein breites Gummiband C dichtet sie ab, ohne die Verschiebbarkeit zu hindern. Ein Gefäss D nimmt beim Einschieben des inneren Rohres die überflüssige Lösung auf. Auf B kann man eine Theilung anbringen, welche die Dicke der Schicht zwischen den Platten ablesen lässt.

Erwähnt sei noch, dass man manchmal die festen Körper auch in Form von Pulvern untersuchen kann. Entweder presst man sie dabei zwischen Glasplatten 1), oder man bettet sie in Paraffin 2) ein, von welchem man dann dünne Schichten abschneiden kann.

41. Ich habe schon wiederholt bemerkt, dass auch das Spectroscop von Einfluss auf das Aussehen des Spectrums ist. Sowohl seine Lichtstärke, als auch die Grösse der Dispersion kommen in Betracht; die Wirkungen beruhen auf der Unfähigkeit des Auges, sehr kleine Intensitätsunterschiede zu bemerken, wenn der Unterschied unter eine bestimmte, von dem Beobachter und seiner Uebung abhängige Grenze, etwa 1%, sinkt, und von der Unfähigkeit, bei sehr schwachem oder sehr starkem Lichte Unterschiede wahrzunehmen, die bei einer mittleren Lichtstärke noch gut erkannt werden. Durch letzteren Umstand können sehr schwache Absorptionsbänder in einem lichtschwachen Instrument vollkommen verschwinden, und es kann die Grenze eines Bandes an anderer Stelle zu liegen scheinen, als bei einem lichtstärkeren Apparat. Grösser ist aber der Finfluss der Dispersion. Wenn in einem Bande die Absorption sehr langsam wächst, so wird bei wachsender Dispersion, wodurch das Bild des Bandes in die Länge gezogen wird, der Intensitätsunterschied zwischen benachbarten Stellen immer kleiner; es kann kommen, dass er unter die Grenze der Wahrnehmbarkeit fällt. Dann sind wir nicht mehr im Stande, das Dunkelheitsmaximum anzugeben, und wenn sich die Beobachtung auf die Grenze des Bandes bezieht, können wir diese Grenze, den Beginn der Absorption, nicht mehr erkennen. Ebenso können sehr schwache Banden ganz verschwinden. Je stärker der Abfall der Absorptionscurve ist, desto grössere Dispersion werden wir noch benutzen können, immer aber muss dieselbe dem grade untersuchten Spectrum angepasst werden. Da im Allgemeinen alle unsere Absorptionsspectra so beschaffen sind, dass die Grösse der Absorption sich langsam mit der Wellenlänge ändert, so folgt, dass man meist nur mit sehr geringer Dispersion wird arbeiten können, dass also ein Apparat mit einem Prisma gewöhnlich am günstigsten sein wird. Daraus ergiebt sich aber die unangenehme Folge, dass die Wellenlängenbestimmungen in Absorptionsspectren nur sehr rohe sein können. Man wird im Allgemeinen sehr zufrieden sein, wenn man die Grössen bis auf einige Å. sicher erhalten kann, die sich oft findenden Angaben bis auf 0.1 Å. sind meist illusorisch.

¹⁾ H. C. Sorby, Proc. Roy. Soc. 18. p. 197-207 (1870), auch Phil. Mag. (4) 39. p. 450-460 (1870).

²⁾ W. J. Russell, Proc. Roy. Soc. 32. p. 259 (1881).

Wesentlich besser ist eine Metteste von ter in der gewicht verdünnen, respedie Schicht so derrock in Marine in 500 gewinspircht Burdes übrig bleibt, die natürsch den Marine in 500 gewinspircht. Die Schwierigkeit ist nur die dass geschaeft aus wacht. Bund sehr undeutlich zu sehen ist

Am zuverländigsten erm heint die Annendung des liebbei einereman die Stelle stärkster Almorption maleraban see htte in hie et al. scheitert man aber auch hier an dem I matante has be Mar . 11 Al sorption so languam variet, dans man danse be buy as got a conder photometrischen Methoden nicht gemagend festate en granz Vorschlag hat Laubenthal? folgende Methode appears to the · re il gleicher Intensität zu beiden Seiten des Man mit der in der der der 2. Dann sucht man zwei näher dem Maine in george ein Intensität und berechnet wieder das Matie in hier As FINE symmetrisch, so werden beide Zahien beide be-. . at Was geben, undernfalls liegt die zweite Zatorie Mais-. man noch ein drittes und weitere Pathegasee gie bee-2 2 4 AM Mittelwerthe nähern sich einer tererre se men . Liens Wellenlange hat man das Maximum.

In abilither Weise verfahrt H. 1922 is a seried of the Absorptionsgefahr, so dass die Absorptionsgefahr, so dass die Absorptionske verschwinden. Frank in der State dass die Absorptionske verschwinden.

2: C. Laubenthal Messungen om Vinceptumarie von der der Ann 7 p 8:1 8nl 1903.

De Canz Shulich serfahren 6 samarket 2: 3 samar 2 samar

the Artisa and Street accordes there's the end of the end of the street of the Absorption perfect organisables Artisables and the transfer of the end of t

nination Ment and Proc Manchester lat & Past Store & D p 222 222 224

Streifens durch grade Linien, bis sie sich schneiden; der Schnittpunkt giebt die Wellenlänge des Maximums. Er benutzt dazu ein besonderes Ocular, in welchem sich zwei beliebig verschiebbare Fäden befinden, welche als Tangenten an den Streif angelegt werden können.

Man erkennt aus dem Gesagten, dass Messungen im Absorptionsspectrum, so einfach sie aussehen, doch zu den schwierigsten Aufgaben gehören, wenn man Genauigkeit beansprucht. Im Character der Erscheinung selbst liegt es, dass grosse Genauigkeit ausgeschlossen ist, etwa wie bei den immer nur unsymmetrisch verbreiterten diffusen Linien der Emissionsspectra. Daraus erklärt es sich, dass für denselben Stoff so ausserordentlich verschiedene Angaben vorliegen, wie sich später im Einzelnen überall zeigen wird. Darum aber sind auch alle Schlüsse, welche aus der Lage von Absorptionsstreifen etwa gezogen sind, nur mit grösster Vorsicht aufzunehmen.

43. Bei der Darstellung der Absorptionsspectra hat man wohl versucht, das Bild, welches man im Spectroscop sieht, wirklich abzuzeichnen, d. h. ein continuirliches Spectrum, dessen einzelne Theile mehr oder weniger geschwächt sind. Einem sehr geschickten und geübten Zeichner mag das bis zu einem gewissen Grade gelingen, und man kann so recht schön aussehende Bilder erhalten. Aber diese Methode ist zu verwerfen, denn sie giebt zu doppelten Fehlern Anlass: der Zeichner muss die Intensitätsverhältnisse verschiedener Theile erst einmal schätzen und danach sein Bild schwärzen, wobei Fehler vorkommen. Dann muss jeder Benutzer wieder die Schwärzungen in Helligkeitsverhältnisse umsetzen, wobei er wieder Fehler macht. Es ist daher viel zweckmässiger, die geschätzten Grade der Dunkelheit direct durch eine Curve anzugeben, aus welcher wenigstens jeder spätere Benutzer eindeutig die Auffassung des Autors ablesen kann. Ein Beispiel einer solchen Curve ist schon in Fig. 11 gegeben: auf der Abscissenaxe trägt man die Wellenlängen auf - früher die Fraunhoferschen Linien -, auf der Ordinatenaxe den Grad der Dunkelheit oder die Menge des absorbirten Lichtes in Procenten. Vierordt empfiehlt statt dessen für die Zwecke der quantitativen Analyse das Absorptionsverhältniss.

Bei photographischer Fixirung des Spectrums erhält man natürlich ein Bild, aus dem sich jeder Benutzer die zahlenmässigen Resultate abzuleiten versuchen muss. Wendet man Sonnenlicht an, so geben die Fraunhoferschen Linien gleich die Wellenlängen; besonders dichte Liniengruppen aber, wie z. B. bei G, können leicht Absorptionsbanden vortäuschen, wo keine sind, oder namentlich dorthin fallende Bandengrenzen fälschen. Nimmt man als Lichtquelle einen festen glühenden Körper, z. B. Zircon, Auerlicht, Nernstlampe oder auch die positive Kohle der Bogenlampe, so photographirt man zweckmässig noch ein gut bekanntes Linienspectrum daneben, um die Wellenlängen zu erhalten.

44. Die richtige Wahl der Lichtquelle ist wichtig, aber schwierig. Mit Leuchtgassauerstoff erhitzter Kalk giebt ein continuirliches Spectrum, welches

bei 3000 Å. schon schwach ist; etwas weiter reicht im gleichen Falle Zircon weniger weit die Nernstlampe, noch viel schlechter ist der Auerbrenner. Der positive Krater der Bogenlampe reicht weiter; wenn Eder^{1} angiebt, das continuirliche Spectrum erstrecke sich bis 2530 Å, so bezieht sich das auf sehr lange Expositionszeit und die Wirkung ist äusserst schwach, wie die Photographien Eders zeigen; ich würde die Grenze auf höchstens etwa 2800 angeben. Dabei können noch die Kohle- und Cyanbanden recht störend werden In manchen Fällen kann man den Bogen sehr linienreicher Elemente verwenden; z. B. Salze von Uran geben im Bogen so linienreiche Spectren und dabei sind die Linien im Allgemeinen von so gleichmässiger Intensität, das sie, namentlich bei etwas weiterem Spalt, wie ein gleichförmiger continuirlichen Grund bis zu λ 2250 Å wirken. Brennendes Magnesium reicht nach Eder etwa bis 2800 Å.

Für die kürzesten Wellenlängen, wo die genannten Lichtquellen versagen, also etwa unter 3000 Å., muss man Funkenlicht verwenden. Die Electroden werden so zu wählen sein, dass sie ein nahezu continuirliches Spectrum mit einer Anzahl characteristischer leicht erkennbarer Linien erzeugen. Man hat dazu Legirungen aus Cd, Sn, Pb, Al, oder auch noch mehr Metallen genommen; indessen tritt auch hier oft die Schwierigkeit auf, dass man in Zweifel ist, ob eine hellere Stelle von Absorption herrührt oder vom Fehlen genügender Emission, dass namentlich die Grenzen der Absorption nicht sicher erkennbar sind.

Diese Art der Photographie ist namentlich von Hartley vortrefflich ausgebildet worden. Indem er auf dieselbe Platte dicht unter einander eine grosse Anzahl schmaler Spectra photographirt, von welchen jedes folgende schwächerer Concentration oder dünnerer Schicht entspricht, erhält er direct die oben (S. 55) besprochenen characteristischen Curven. Die Fig. 18, deren Original ich Prof. Hartley verdanke, giebt ein ausgezeichnetes Beispiel einer solchen Aufnahme. Sie giebt das Spectrum von Naphtalin, von welchem ein Milligramm-Molecel in der neben jedem Streifen stehenden Anzahl Cubikcentimeter Alcohol gelöst ist, während die Schichtdicke, 5 mm, unverändert blieb. Die Figur wird gleichzeitig eine Vorstellung geben, wie schwierig es trotaihrer Vollkommenheit ist, einwandsfrei die Absorptionscurve einzuzeichnen; das kann nur nach grosser Uebung geschehen.

Man erkennt daraus, dass ein Lichtquell mit continuirlichem Spectrum, welches bis zu den kürzesten Wellenlängen reicht, sehr erwünscht wäre. Schott²) hatte angegeben, dass starke Entladungen, welche durch eine sehr enge Capillare gehen, sehr helles Licht mit continuirlichem Spectrum geben, wenn die Capillare mit Gasen von Atmosphärendruck gefüllt sind. Andererseits theilt Schniederjost³) mit, er habe in einer Geisslerröhre mit Wasser.

¹⁾ J. M. Eder, Denkschr. Wien. Akad. 60. p. 1—24 (1893). Auch: Eder und Valenta, Beiträge zur Photochemie und Spectralanalyse, Wien 1904; p. 50—53 und Taf. II.

²⁾ O. Schott, Wiedem. Ann. 59. p. 768-772 (1896).

³⁾ J. Schniederjost, Dissert. Halle 1904, bei Kämmerer & Co.

stoff ein continuirliches Spectrum von 380 bis 215 $\mu\mu$ erhalten. Beides hat Herr Friedrichs 1) in meinem Institut versucht, und es zeigte sich, dass in der That ein Geisslerrohr mit enger Capillare, und mit Wasserstoff von etwa 1 mm Druck gefüllt, bei starken Entladungen ein continuirliches Spectrum giebt, welches etwa bis 210 $\mu\mu$ reicht. Freilich ist es sehr lichtschwach, so dass unverhältnissmässig lange Expositionszeiten nothwendig sind.

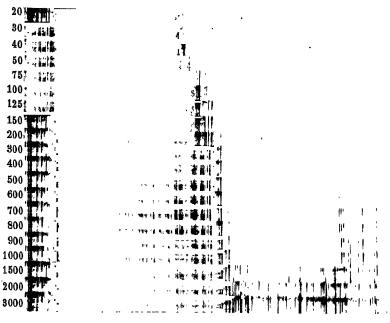


Fig. 18.

45. Einiges ist noch über die Beschreibung der Absorptionsspectra in Worten hinzuzufügen. Man pflegt die Stellen, wo Absorption beginnt oder endet, anzugeben, und die Lage des Maximums; ferner finden sich mitunter nähere Angaben über die Stärke der Absorption in den einzelnen Bändern, allenfalls auch eine Beschreibung der Art des Verlaufes der Absorptionscurve, wo sie schnell ansteigt, wo langsam und Aehnliches. Die Lage der interessirenden Punkte wird in neuerer Zeit natürlich allgemein durch die Wellenlängen bezeichnet. Früher pflegte man sie durch die benachbarten Fraunhoferschen Linien allerdings nur sehr roh anzugeben. Von Stokes²) ist eine viel gebrauchte Art der Bezeichnung eingeführt worden; er sagt z. B. das Maximum liege bei E ½ F oder bei F ½ G; das soll bedeuten, dass es von E um die Hälfte des Abstandes EF nach F zu liegt, oder von F um ½ des Abstandes FG nach G zu. Auch finden sich Bezeichnungen, wie Eb 1, was bedeuten soll, dass eine Wellenlänge gemeint ist, die ebensoweit jenseits b, wie E davor liegt.

¹⁾ W. Friedrichs, Dissert. Bonn 1905. Siehe auch V. Schumann, Smithon. Contr. 1418 (1903).

²⁾ G. G. Stokes, On the change of refrangibility of light. Phil. Trans. 1852, II. p. 463 -562 (1852). Siehe p. 478.

Später hat Vierrordt die Bezeichnung noch genauer gemacht, indem er sich den Abstand der benachbarten Fraunhoferschen Linien in 100 Theile getheilt denkt, und die Lage nach diesen Theilstrichen angiebt. So würden die vorigen Bezeichnungen lauten: E50F und F80G. Die Unbestimmtheit solcher Angaben liegt auf der Hand, wenn man es, wie gewöhnlich der Fall ist, mit prismatischen Spectren zu thun hat, da z. B. die Mitte zwischen E und F ganz verschiedenen Wellenlängen entspricht, je nach der Dispersionscurve des Prismas. Für ganz rohe Angaben aber genügt dies; die Gebrüder Krüss! haben eine Tabelle berechnet, welche solche Bezeichnungen in Wellenlängen umzusetzen gestattet.

Sorby?) hat für sein Microspectroscop die Interferenzstreifen einer Quarzplatte?) benutzt. Er nimmt die Platte von 0,043 inch. Dicke, so dass die Interferenzstreifen an bestimmten Stellen im Spectrum liegen, die er angiebt. Die Streifen werden von 1 bis 12 nummerirt. Zur Beschreibung des Spectrums wendet er besondere Bezeichnungen an, nämlich es bedeutet:

. sehr wenig geschwächt; ... mehr geschwächt; ... mehr geschwächt; ... mehr dunkel; sehr dunkel.

Als Beispiel sei seine Angabe für das Absorptionsspectrum des Farbstoffes der frischen Rothweinbeeren in Wasser und Citronensäure gegeben:

$$4...4^{1/2} - - 8^{1/2}...11 - -$$

In Worten würde das besagen, dass die Absorption bei seinem Streifen 4, d. h. zwischen D und E, beginnt, schwach ist bis 4½, dann ziemlich stark bis 8½ zwischen F und G; dann folgt wieder schwache Absorption, bis bei 11, zwischen G und H, von Neuem starke Absorption einsetzt.

Statt der Interferenzstreifen des Quarzes, der schwer von genau entsprechender Dicke zu haben ist 5), haben andere die Einschaltung einer Platte von Di-Glas oder gar eines Gefässes mit NO₂ vorgeschlagen.

Eine andere Bezeichnungsweise führt Hofmann 6) ein, z. B.

$$\lambda$$
 510 505 500 495 493 \langle 17 42 5 \rangle Max. 501

In der ersten Zeile stehen Wellenlängen, in der zweiten Anfang und Ende des Absorptionsbandes, sowie die Lage des Maximums, endlich in Procenten die zwischen den betreffenden Wellenlängen absorbirte Lichtmenge.

¹⁾ G. und H. Krüss, Kolorimetrie und quantitative Spectralanalyse. Hamb. bei L. Voss 1891. p. 288—291.

²⁾ H. C. Sorby, Chem. News. 15. p. 220-221 (1867); Quart. J. microsc. Sc. 9. p. 358-383. (1869).

³⁾ Siehe Bd. I, § 639, 648.

⁴⁾ Nach Sorby (Quart. J. microsc. Sc. 9. p. 358—383, 1869), soll nach seiner Scala sein: $A = \frac{3}{4}$, $B = 1\frac{1}{2}$, $C = 2\frac{3}{8}$, $D = 3\frac{1}{2}$, $E = 5\frac{1}{16}$, $B = 6\frac{3}{16}$, $E = 7\frac{1}{2}$, $E = 10\frac{5}{8}$.

⁵⁾ Siehe z. B. R. Lankester, Quart. J. microsc. Sc. 9. p. 296-299 (1869).

⁶⁾ A. Hofmann, Ueber die Anwendung des Martens schen Polarisationsphotometers in der Spectroscopie. Photogr. Corr. 38. p. 295—298 (1901).

In ganz ähnlicher Weise will Melde 1) die Spectra beschreiben. Für die Stärke der Absorption nimmt er die Bezeichnungen v — vollständige Absorption, hd — halbdunkel, db — deutlich bemerkbar, kb — kaum bemerkbar. Bei Ablesung an willkürlicher Scala würde die Beschreibung eines Spectrums etwa so aussehen:

$$\begin{array}{c} 15\left\langle 17 - 22\right\rangle 25,\ 36\left\langle 37\right\rangle 38,\ 60\left\langle 70 - \right. \\ td \end{array}$$

in Worten: ein halbdunkler Absorptionsstreif reicht von 17 bis 22, der nach beiden Seiten bis 15 resp. 25 verläuft; dann folgt ein schwacher Absorptionsstreif von 36—38, der bei 37 sein Maximum hat. Endlich beginnt bei 60 Absorption, die bei 70 vollkommen geworden ist und so bis ans Ende des Spectrums weiter geht.

Macagno²) beschreibt Spectra folgendermaassen:

Fuchsin	Safranin		
5775 〈	5586 <i>〈</i>		
5625	5460		
5490	5362		
5 42 5 〈	5175 <		

Hier soll \(\) die Grenzen der Absorption bezeichnen, der Strich steht neben den Wellenlängen, die das Maximum begrenzen.

Alle diese Vorschläge haben keine Annahme gefunden.

- 46. Ebensowenig Anklang haben im Allgemeinen die Versuche gefunden, die Arten der Absorption nach ihrem Character in verschiedene Klassen zu theilen. Vogel³) will vier Klassen unterscheiden, die er folgendermaassen definirt:
- 1. Die Absorption steigt von einem Punkte des sichtbaren Spectrums nach einer Seite an, so dass das eine Ende des Spectrums vollständig absorbirt wird: einseitige Absorption. 4) Die grosse Mehrzahl der hierher gehörenden Körper absorbirt das blaue Ende.
- 2. Von einem Punkte des sichtbaren Spectrums wächst die Absorption nach beiden Seiten hin: zweiseitige Absorption.
- 3. Die Absorption steigt sehr allmählich an, um darauf innerhalb des sichtbaren Spectrums wieder abzunehmen: Schatten. 5)
- 4. Die Absorption steigt an gewissen Stellen plötzlich an, um ebenso schnell wieder abzunehmen: Absorptionsstreifen, die, wenn sie sehr eng begrenzt sind, Absorptionslinien genannt werden.

Diese Eintheilung hat darum so wenig Werth, weil sie viel zu oberfläch-

¹⁾ F. Melde, Ueber Absorption des Lichtes bei farbigen Flüssigkeiten. Pogg. Ann. 126. p. 264-285 (1865).

²⁾ J. Macagno, Chem. News. 43. p. 169-170 (1881).

³⁾ H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse irdischer Stoffe. Nördlingen bei Beck. 1877. Siehe p. 209.

⁴⁾ Man spricht in diesem Fall oft von "Endabsorption".

⁵⁾ Wenn eine Stelle stärkerer Absorption begrenzt ist durch eine solche, in der die Absorption langsam auf 0 abfällt, so braucht man oft die Bezeichnung: Halbschatten.

lich und unbestimmt ist. Auch dass sie sich nur auf das sichtbare Spectrum beschränkt, macht sie unbrauchbar; wir wissen, dass unter allen Umständen im Ultraviolett starke Absorption vorhanden ist, ebenso wahrscheinlich immer im Ultraroth; zweiseitige Absorption wäre also immer da. Ferner hängt es ganz von der Grösse der Dispersion ab, ob man von Schatten oder Absorptionsstreifen sprechen will.

Eine ganz ähnliche Eintheilung hat Melde¹) vorgeschlagen: 1. einseitige Absorption nach Roth. 2. Einseitige Absorption nach Blau. 3. Zweiseitige Absorption. 4. Spectrum mit einem Absorptionsstreif. 5. Spectrum mit zwei Absorptionsstreifen u. s. w.

Ackroyd will drei Klassen: 1. Vollständige Absorption, 2. theilweise Absorption, 3. gar keine Absorption.

Es sind noch mehrere ähnliche Vorschläge gemacht, die offenbar gar keinen Werth haben, da sie nach rein äusserlichen Gesichtspunkten urtheilen wollen.

VIERTER ABSCHNITT.

Microspectroscope.

47. Ich will hier der Vollständigkeit halber auch die Verbindung des Spectralapparates mit dem Microscop besprechen, mich aber dabei ganz kurz fassen und nur die Principien der Constructionen, nicht ihre Einzelheiten anführen, für welche man in der citirten Litteratur nachlesen möge.

Es handelt sich hier darum, die Absorption microscopisch kleiner Objecte, z. B. der Chlorophyllkörner, der einzelnen Blutzellen oder winziger Flüssigkeitströpfchen zu untersuchen. Es sind im Wesentlichen alle Constructionen auf zwei verschiedene Typen zurückzuführen: entweder erzeugt man in der Ebene des durch das Microscop zu beobachtenden Objectes ein kleines Spectrum, dann kann das übrige Microscop unverändert bleiben; oder man lässt die das vergrösserte Bild des Objectes erzeugenden Strahlen durch ein Prismahindurch gehen, verwandelt das Bild des Gegenstandes in ein Spectrum. Als Muster beider Typen kann man das Abbe-Zeisssche Instrument und das Sorby-Browningsche nennen.

Sorby hat beide Formen im Jahre 1865 zuerst besprochen. Sein erstes Instrument²) hatte unterhalb der Beleuchtungslinse für das Object einen Spalt, zwischen Spalt und Linse ein Prisma. Die Theile waren so orientirt, dass in der Objectebene das Spectrum entworfen wird. Im Ocular befand sich ein Micrometer, an welchem die Lage von Absorptionsstreifen abzulesen war. In demselben Jahr geht indess Sorby³) zu der zweiten Form über, indem er über dem Ocular ein gradsichtiges Prisma anbringt. Später⁴) ist das Instru-

¹⁾ F. Melde, siehe die eben citirte Abhandlung.

²⁾ H. C. Sorby, Quart. J. of science. 2. p. 198—215 (1865), auch Chem. News. 11. p. 186, 194, 232, 316 (1865).

³⁾ H. C. Sorby, Rep. Brit. Ass. 1865, Not. & Abstr. p. 29-30.

⁴⁾ H. C. Sorby, Phil. Mag. (4) 34. p. 144—166 (1867); Chem. News. 15. p. 220—221 (1867).

ment erheblich verbessert und von Browning in London in den Handel gebracht: vor dem Ocular wird jetzt ein vollständiges kleines Spectroscop à vision directe angebracht, mit Spalt, Linse, fünftheiligem Prismenkörper. Die eine Hälfte des Spaltes ist durch ein Vergleichsprisma bedeckt, das Rohr des Spectroscops hat an der entsprechenden Stelle eine Oeffnung, so dass Licht einfallen kann. Vor dieser Oeffnung befindet sich ein Träger zum Festhalten von Platten, kleinen Trögen u. s. w., durch welche das Licht des Vergleichsspectrums hindurch gehen soll, und eine Beleuchtungslinse.

Zur Messung der Wellenlängen der Absorptionsstreifen empfiehlt jetzt Sorby seine Quarzplatte (§ 45). Später sind andere Methoden eingeführt: von der dem Auge des Beobachters zugekehrten letzten Fläche des Prismensystems wird Licht reflectirt. Dasselbe kommt von einem seitlich angebrachten kleinen Collimator, dessen Spalt mit Micrometer verschiebbar ist. Man kann so eine helle Lichtlinie über das Spectrum fortbewegen und ihre Stellung an der Schraube ablesen. Zeiss hat einfacher eine feine photographisch hergestellte Theilung an Stelle des Spaltes gebracht, wie sie sich im Vergleichsrohr des Kirchhoff-Bunsenschen chemischen Spectroscops befindet.

Preyer¹) behilft sich ohne besondere Apparate: von einem Spectralapparat wird das Ocular abgenommen und derselbe so vor das Microscop gesetzt, dass das kleine von der Fernrohrlinse entworfene reelle Spectrum durch den Beleuchtungsspiegel direct auf das Object reflectirt wird. Stricker²) schaltet noch eine Linse zwischen beide Apparate, so dass von dem reellen Spectrum ein noch verkleinertes reelles Bild in der Objectebene entsteht. Dieselbe Einrichtung beschreibt Timiraesef³). — Merz⁴) construirt ein Spectrumocular nach dem Typus des Sorby-Browningschen Instrumentes.

1870 beschreibt Abbe⁵) eine Construction, bei welcher ein sehr vollkommenes Spectrum in der Objectebene entworfen wird. Dies Princip ist dann
für die Abbe-Zeissschen Instrumente durchgeführt: der spectrale Apparat
besteht aus Planspiegel zur Beleuchtung, Spalt, dessen Länge und Breite verändert werden kann, Collimatorlinse, gradsichtigem Prisma, Objectivsystem zur
Entwerfung des Spectralbildes des Spaltes in der Objectebene. Es sind verschiedene solche Objectivsysteme vorhanden, welche je nach ihrer Brennweite
verschieden lange Spectra erzeugen. Nach Engelmann⁶) haben sie zwischen
A und E eine Länge von 0,236 oder 0,180 oder 0,092 mm, und doch kann man
bei Anwendung von Sonnenlicht inoch mehrere hundert Fraunhofersche
Linien sehen. Eine Construction nach demselben Typus beschreibt auch Rol-

¹⁾ W. Th. Preyer, Arch. f. microsc. Anat. 2. p. 92-101 (1866).

²⁾ S. Stricker. Pflüger's Arch. f. ges. Physiol. L. p. 651-656 (1868).

³⁾ C. Timiraesef, Ber. Chem. Ges. 5. p. 328-329 (1872).

⁴⁾ S. Merz, Rep. f. physic. Techn. 5. p. 390 (1869).

⁵⁾ E. Abbe, Jenaische Zs. f. Med. u. Naturw. 5. p. 459—470 (1870); Gesammelte Abhandl. p. 1—13.

⁶⁾ Th. W. Engelmann, Pflüger's Arch. f. ges. Physiol. 27. p. 485-490 (1882).

lett. 1) Engelmann 2) kehrt wieder zu der anderen Form zurück und verwandelt das Instrument durch Anbringung eines Vierordtschen Doppelspaltes sogar in ein Microspectrophotometer. Er führt noch eine Neuerung ein, indem die Prismen durch Gitter ersetzt werden, und zwar durch solche von Thorp. Die genaueren Constructionsprincipien beschreibt Siedentopf3); derselbe verwendet dann 4) auch das Gitter für den ersten Typus.

¹⁾ A. Rollett, Zs. f. Instrkde. 1. p. 366-372 (1881).

²⁾ Th. W. Engelmann, Zs. f. wiss. Microsc. 5. p. 289—296 (1888); Siehe auch Onderzoek. physiol. labor. d. Utrechter Hoogeschool (3) 9. p. 1—9 (1884).

³⁾ H. Siedentopf, Berl. Ber. 1902. p. 706-710.

⁴⁾ H. Siedentopf, Berl. Ber. 1902. p.711-719.

KAPITEL II.

DIE VERÄNDERLICEKEIT DER ABSORPTIONSSPECIRA.

a real mean answers the officer of the supplemental and a second of the supplemental and a second of the second of

.

•

•

48. Bei der Emission des Lichtes pflegt man das Spectrum eines Elementes als unveränderliches Characteristicum desselben zu betrachten; im vorigen Bande ist ausführlich besprochen, dass diese Ansicht nur in beschränktem Maasse richtig ist, dass in Wahrheit das Spectrum mit zahlreichen noch unbekannten Bedingungen variirt. Das gilt namentlich vom Linienspectrum, das man den Schwingungen des Atoms zuschreibt; das Atom wurde daher wohl mit Unrecht für ein einfaches unveränderliches Gebilde gehalten. Die Bandenspectra schreibt man den Moleceln zu, und hier würde man eher geneigt sein, eine Veränderlichkeit zu erwarten. Aber merkwürdiger Weise scheint gerade das Bandenspectrum nahezu unveränderlich zu sein, es sind nur sehr wenige Fälle bekannt, wo auch bei ihm Veränderungen constatirt sind.

Auch für die Absorptionsspectra, die im Allgemeinen auf eine Wirkung der Moleceln, nicht der Atome zurückzuführen sein werden, können wir uns von vornherein auf eine gewisse Veränderlichkeit gefasst machen. findet man ziemlich allgemein angenommen, das Absorptionsspectrum einer Substanz sei recht unveränderlich, und es genüge, dass irgend jemand unter irgend welchen Bedingungen ihr Spectrum gemessen habe, um sie unter allen möglichen anderen Bedingungen wieder zu erkennen. Diese Ansicht ist aber ausserordentlich unrichtig: es giebt nichts Veränderlicheres als ein Absorptionsspectrum: ob ein Salz fest oder gelöst ist, in welchem Lösungsmittel es sich befindet, wie gross die Concentration ist, bei welcher Temperatur sich die Lösung befindet, alles das sind Umstände, welche das Absorptionsspectrum vollständig verändern können. Dabei ist die Veränderlichkeit ganz individuell, es haben sich bisher keine Regeln dafür aufstellen lassen, wie der eine oder andere Umstand wirkt. In sehr vielen Fällen wird man zweifellos chemische Aenderungen im Molecel annehmen können, und dann ist die Aenderung des Spectrums leicht verständlich. Allein oft ist es sehr schwierig zu sagen, welches der chemische Einfluss gewesen sei. Noch schwieriger wird die chemische Erklärung, wenn wir es mit Absorptionsspectren von Elementen zu thun haben, die wir fest, flüssig, gasförmig oder in Lösung untersuchen. Fast stets findet man dabei sehr erhebliche Aenderungen des Absorptionsspectrums.

^{49.} Miller 1) hat wohl zuerst eine Constanz der Absorption behauptet,

¹⁾ W. A. Miller, On the photographic transparency of various bodies and on the photographic effects of metallic and other spectra obtained by means of the electric spark. Proc-Roy. Soc. 12. p. 159—166 (1862); Phil. Trans. 152, II. p. 861—887 (1862).

indem er sagte, diejenigen Substanzen, welche in festem Zustande sehr durchlässig für kurze Wellen sind, seien es auch in ihren Lösungen, falls nicht das Lösungsmittel absorbirt. Auch sagt er, die Durchlässigkeit oder Undurchlässigkeit für kurze Wellenlängen hänge gar nicht von dem physikalischen Zustand ab, sondern sei constant, "a circumstance which proves that the property under consideration is intimately connected with the atomic or chemical nature of the body, and not merely with its state of aggregation". Dann hat Tyndall¹) gesagt, jeder Körper absorbire in festem und in dampfförmigem Zustande genau gleich viel Wärme, wenn die Zahl der von den Strahlen getroffenen Moleceln gleich gross ist, d. h. wenn in beiden Fällen das Product aus Dichte und Dicke der Schicht das gleiche ist. In demselben Sinne behauptet Desains²), Aethyläther und Ameisenäther absorbirten flüssig und dampfförmig gleich viel.

Aber alle diese Angaben, so eingeschränkt dabei auch schon die behauptete Constanz der Absorption ist, halten genaueren Untersuchungen gegenüber nicht Stand. So findet z. B. Ångström³), dass flüssiges Wasser erheblich mehr absorbire, als die gleiche Menge Wasserdampf, und dasselbe ergiebt sich für Aethylen, Methan, Aether, Benzin, Schwefelkohlenstoff. Freilich findet Ångström, dass qualitativ, d. h. in Bezug auf die Lage der Absorptionsstreifen, die Constanz des Spectrums gewahrt sei; aber streng ist das auch nicht richtig, wie wir noch sehen werden.

Wenn man in der Litteratur nach Beispielen für Constanz des Spectrums sucht, so wird man nur ausserordentlich wenige, und dazu nicht einmal sehr sichere Fälle finden; ich will solche hier zusammenstellen. Kundt⁴) giebt an, die Absorptionsbanden der gastörmigen NO₂ seien auch in dem verflüssigten Gase zu sehen, nur sehr schwach; dieselbe Angabe findet sich bei Liveing und Dewar.⁵) Lommel⁶) findet, dass Farbstoffe in Lösung dasselbe Spectrum zeigen, wie in Gelatineblättchen, die so hergestellt werden, dass man Gelatine in dem Farbstoff löst und dünne Schichten davon eintrocknen lässt. Diese Identität scheint freilich sehr plausibel, wenn man annimmt, auch die feste

¹⁾ J. Tyndall, Researches on radiant heat. Phil. Trans. 154, II. p. 327-368 (1864).

²⁾ P. Desains, Recherches sur l'action absorbante que certains liquides volatils et leurs vapeurs exercent sur la chaleur venue d'une lampe à cheminée de verre. C. R. 64. p. 1086—1088 (1867); Recherches sur l'absorption de la chaleur obscure. C. R. 65. p. 406—408 (1867).

³⁾ K. Ångström, Beiträge zur Kenntniss der Absorption der Wärmestrahlen durch die verschiedenen Bestandtheile der Atmosphäre. Wiedem Ann. 39. p. 267—293 (1890) nach Bih. till K. Svensk. Vet.-Ak. Handl. 15, I. Nr. 9. Études de la distribution spectrale de l'absorption dans le spectre infra-rouge. Öfv. k. Vetensk-Ak. Förh. 1890. No. 7. p. 331—352.

⁴⁾ A. Kundt, Ueber das Absorptionsspectrum der flüssigen Untersalpetersäure. Pogg. Ann. 141. p. 157—159 (1870).

⁵⁾ G.D. Liveing and J. Dewar, Note on the absorption spectra of oxygen and some of its compounds. Proc. Roy. Soc. 46. p. 222-230 (1889).

⁶⁾ E. Lommel, Gefärbte Gelatineblättchen als Objecte für das Spectroscop. Pogg. Ann. 143. p. 656—657 (1871).

Gelatine sei gleichsam nur ein Schwamm, der in seinen Hohlräumen die Flüssigkeit unverändert enthält. Lommel bemerkt aber dabei, das Chlorophyll zeige so das Absorptionsspectrum der lebenden Blätter, nicht das der Chlorophylllösung; in der That sind diese beiden Spectra etwas verschieden. Auch Stenger¹) sagt, in Gelatineblättchen finde man das Spectrum der Lösung.

Hannay und Hogarth²) wollen untersuchen, ob eine Salzlösung ihr Absorptionsspectrum unverändert beibehält, wenn man sie über die kritische Temperatur hinaus erhitzt. Sie finden, dass für Cobaltchlorid und ein Zersetzungsproduct von Chlorophyll mit Säuren in der That die Banden im Dampfe an derselben Stelle sichtbar sind, nur schwächer und unschärfer. Die letztere Angabe ist sehr merkwürdig, da fast immer Banden in Flüssigkeiten erheblich unschärfer sind, als in Dämpfen.

Ein interessantes, aber in der Deutung zweifelhaftes Beispiel liefert der Sauerstoff; gasförmig besitzt er bekanntlich zwei Arten von Absorptionsbanden: die mit A, B, α bezeichneten Banden des Sonnenspectrums, und eine Reihe anderer nicht in Linien auflösbarer, welche zuerst Janssen entdeckte; die Dunkelheit der letzteren nimmt nicht proportional der Dichte, sondern deren Quadrat zu. Beide Arten von Banden treten auch in flüssigem Sauerstoff auf, wie Olszewski³) und Liveing und Dewar‡) fanden. Die A und B entsprechenden Banden der Flüssigkeit sind indessen nach Violett hin abschattirt, während sie im Gase ihre Kanten nach Violett hin kehren; auch ist die Wellenlänge des Maximums in der Flüssigkeit etwas größer, als in dem Gase, so dass es nicht sicher scheint, ob die ungefähr gleiche Lage nicht nur zufällig ist.

Pauer⁵) untersucht einige organische Substanzen flüssig, dampfförmig und in Lösung in Bezug auf ihre Absorption im Ultraviolett. Er findet, dass in manchen Fällen die Spectra dieselben bleiben, nur dass im Dampf scharfe Linien auftreten, während in der Lösung und in der Flüssigkeit unscharfe Bänder sichtbar sind. So giebt er z. B. für Benzol flüssig, gelöst in Alcohol, und als Dampf folgende Zahlen in $\mu\mu$:

¹⁾ Fr. Stenger, Ueber die Gesetzmässigkeiten im Absorptionsspectrum eines Körpers. Wiedem. Ann. 33. p. 577—586 (1888).

²⁾ J.B. Hannay and J. Hogarth, On the solubility of solids in gases. Proc. Roy. Soc. 30. p. 178-188 (1880).

³⁾ K. Olszewski, Ueber das Absorptionsspectrum des flüssigen Sauerstoffs und der verflüssigten Luft. Wien. Sitz. Ber. 95, II. p. 257—261 (1887), auch Wiedem. Ann. 33. p. 570—575 (1888). Ueber das Absorptionsspectrum und über die Farbe des flüssigen Sauerstoffs. Wiedem. Ann. 42. p. 663—665 (1891).

⁴⁾ G. D. Liveing and J. Dewar, Notes on the absorption spectra of oxygen and some of its compounds. Proc. Roy. Soc. 46. p. 222—230 (1889). On the spectrum of liquid oxygen, and on the refractive indices of liquid oxygen, nitrous oxide, and ethylene. Phil. Mag. (5) 34. p. 205—209 (1892). G. D. Liveing, Liquid oxygen. Science 20. p. 169—170 (1892).

⁵⁾ J. Pauer, Absorption ultravioletter Strahlen durch Dämpfe und Flüssigkeiten. Wiedem. Ann. 61. p. 363-370 (1897).

Flüssigkeit	Lösung	Dampf
263—260	262 —259	261.3—259.2
257 - 254	256 - 253.5	255.0-252.8
251-248.5	250.5 - 248	248.8 - 246.7
245 - 242	244 - 242	244.5 - 241.2
239236	238236	237.7 - 236.2

Im Dampf bestehen die Banden aus regelmässig gelagerten Linien, zwischen den Banden sind noch einige Absorptionslinien sichtbar. Wie die Zahlen zeigen, liegen die Banden nicht an genau derselben Stelle, sondern rücken von der Flüssigkeit zum Dampf nach kürzeren Wellenlängen. Aehnliches zeigt sich auch bei Toluol, Xylolen und Benzolen. Bei CS2 giebt die Lösung in Alcohol 329—300, die Flüssigkeit 332—302, der Dampf zahlreiche Linien zwischen 330 und 298.2.

50. Bei Weitem das interessanteste Beispiel für die Möglichkeit der Constanz der Molecularstructur liefert uns das Molecel H₂O. Flüssiges Wasser¹) zeigt im Ultraroth eine Reihe von Absorptionsbanden, deren ungefähre Wellenlängen nach Paschen sind:

1.4
$$\mu$$
, 2.0 μ 2.9 μ , 4.7 μ , 6.1 μ .

Nach Saunders²) sollen dieselben Streifen im Eise sichtbar sein. Paschen findet sie auch als Absorptionslinien des Wasserdampfes, nämlich

1.4
$$\mu$$
 1.9 μ 2.6 μ 5.2 - 6.1 μ , 6.5 - 8.3 μ .

Endlich zeigt der Wasserdampf, sowohl wenn er fertig gebildet erhitzt wird, als auch der in Flammen durch Verbrennung entstehende Wasserdampf bis herauf zur Temperatur der Knallgasflamme in Emission dieselben Banden, nämlich:

1.44
$$\mu$$
, 1.9 μ 2.7 μ , 4.8—6.2 μ 6.2—8.5 μ .

Von den tiefsten Temperaturen an bis hinauf zu etwa 2000 °C. bleibt also die Absorption und Emission mit kleinen Verschiebungen dieselbe, trotzdem der Körper dabei alle Aggregatzustände durchläuft.³)

Eine Untersuchung von Wood über J und Br oberhalb der kritischen Temperatur sei hier nur erwähnt. 4)

51. Ich habe damit die wesentlichsten Beispiele, welche ich für Unveränderlichkeit des Absorptionsspectrums einer Substanz gefunden habe, angeführt, und man wird zugeben, dass das Resultat äusserst dürftig ist. Im Allgemeinen sind dagegen mit Aenderung des Aggregatzustandes, mit Lösung in verschiedenen Mitteln, mit Aenderung der Temperatur tiefgehende Aenderungen

¹⁾ Eine Zusammenstellung aller Resultate über die Absorption durch Wasser und die zugehörige Litteratur siehe weiterhin.

²⁾ F. A. Saunders, On the absorption of ice in the ultra-red. Johns Hopkins Univ. Circ. 18. No. 180. p. 58-59 (1899).

³⁾ F. Paschen hebt Wiedem. Ann. 52. p. 209—237 (1894) auf p. 220 einige Unterschiede zwischen der Absorption durch Wasserdampf und flüssiges Wasser hervor, welche aber nicht sämmtlich vorhanden sind. Vergl. Kap. IV.

⁴⁾ R. W. Wood, Zs. f. physik. Chem. 19. p. 689-695 (1896).

des Absorptionsspectrums, sowie der Fluorescenz verbunden, auch in solchen Fällen, wo man eine chemische Veränderung des Molecels nicht annehmen kann. Stenger 1) hat versucht, manche Aenderungen des Spectrums durch physikalische Veränderung des Molecels zu erklären. Er nimmt an, das Molecel könne in sehr verschiedener Grüsse existiren; es sei am grössten im festen Zustand, zerfalle, werde "disgregirt" beim Schmelzen oder Lösen, noch mehr beim Uebergang in den dampfförmigen Zustand. Auch das Lösungsmittel habe Einfluss, und zwar scheint er anzunehmen, dass die Disgregation desto weiter gehe, je löslicher die Substanz ist; ebenso soll die Disgregation mit abnehmender Concentration zunehmen. Moleceln von verschiedener Grösse aber sollen in Bezug auf die Absorption wie verschiedene Moleceln wirken. Er meint den Satz aussprechen zu können; "Das Absorptionsspectrum ist characteristisch für einen Körper von gegebener chemischer Zusammensetzung, wenn man ihn nur stets unter Bedingungen vergleicht, wo die Molecularaggregation die gleiche ist. Die Aenderung des Aggregatzustandes ist ohne Einfluss, wenn sie die Disgregation nicht ändert."

Stenger sucht diese Anschauung durch Versuche zu stützen, von denen ich einige anführen will: Magdalaroth zeigt wesentlich verschiedene Spectra in Alcohol und in Wasser, Benzol, Toluol, Xylol u. s. w. Stenger führt das darauf zurück, dass der Farbstoff sich nur in Alcohol gut löst. Erhitzt man die wässrige Lösung, so soll ihr Spectrum dem in Alcohol ähnlich werden, weil die Disgregation zunimmt. Ebenso soll das Spectrum der Lösung in Toluol und den anderen Flüssigkeiten in das der alcoholischen Lösung übergeführt werden können durch Zusatz kleiner Mengen von Alcohol. Ferner hat H. W. Vogel²) angegeben, dass viele Farbstoffe fest und in Lösung ein ganz verschiedenes Spectrum geben. Stenger zeigt, dass Magdalaroth und Eosin in Gelatinehäutchen eingetrocknet das Spectrum der Lösung haben, weil "die Bildung der complicirten Molecularaggregate, wie sie der reine feste Farbstoff besitzt, durch die vorhergegangene Lösung und nachherige Fixirung der Theilchen in dem erstarrenden Medium verhindert ist".

Endlich wird Jod angeführt, welches in Schwefelkohlenstoff violett, wie im dampfförmigen Zustand, in Alcohol braun gefärbt ist. E. Wiedemann³) hat dies zuerst durch verschiedene Grösse der Moleceln erklärt und diese Annahme durch die Beobachtung gestützt, dass bei starker Abkühlung, welche eine Aggregation der Moleceln fördern soll, die Lösung in CS₂ braun wird.

Ich will gern zugeben, dass die Stengersche Annahme einige Wahrscheinlichkeit für sich hat und in manchen Fällen, namentlich bei Aenderung des Aggregatzustandes, zutreffen mag. Aber sie nützt wenig; erst wenn man nachweisen könnte, dass in den genannten Beispielen wirklich eine Disgregation

¹⁾ Fr. Stenger, Ueber die Gesetzmässigkeiten im Absorptionsspectrum eines Körpers. Wiedem Ann. 33. p. 577-586 (1888).

²⁾ H. W. Vogel, Untersuchungen über Absorptionsspectra. Berl. Mon. Ber. 1878. p. 409-431.

³⁾ E. Wiedemann, Optische Notizen. Sitzber. phys. medic. Soc. Erlangen 1887.

auftritt, und namentlich, wenn man zeigen könnte, dass die Disgregation grade in der beobachteten Weise wirken muss, würde die Hypothese wesentlichen Nutzen bringen.

Dass die angeführten Versuche sich auch anders deuten lassen, sei nur nebenbei bemerkt: so wird das Spectrum der Toluollösung bei Zusatz von Alcohol dem der Alcohollösung darum ähnlich werden können, weil der Alcohol dem Toluol den Farbstoff entzieht, so dass wir wirklich eine alcoholische Lösung haben. Für Aenderung der Moleculargrösse ist also mit dem Versuch gar nichts bewiesen. Ebenso haben die Erscheinungen am Jod neuerdings eine ganz andere Deutung gefunden, welche an anderer Stelle besprochen wird.

52. Fragen wir uns, welche Aenderungen können überhaupt vorkommen, die Aenderungen des Absorptionsspectrums, d. h. der Bewegung der absorbirenden Theilchen, bedingen, so werden wir etwa folgende als möglich aufzuzählen haben:

Bei Aenderung des Aggregatzustandes wird neben der soeben erwähnten Disgregation vielleicht auch der Abstand der Moleceln in Betracht kommen¹), wenn es sich um den Uebergang vom fest-flüssigen in den dampfförmigen Zustand handelt. Bei den Emissionsspectren ist ausführlich erörtert, dass man annehmen kann, die Eigenschwingungen eines Molecels bilden sich frei aus, nur wenn dasselbe nicht unter äusseren Kräften steht, d. h. wenn es relativ weit von andern Moleceln entfernt ist, im verdünnten Gaszustand. Werden die Moleceln genähert, so dass ihre Wirkungssphären in einander eindringen, so hängen die Bewegungen nicht nur von inneren, sondern auch von äusseren Kräften ab und werden modificirt. Es kann dabei eine Verbreiterung der Linien eintreten, und in der That ist in manchen der wenigen Fälle, wo wir dasselbe Absorptionsspectrum von Dampf und Flüssigkeit haben, das letztere weit unschärfer oder das auflösbare Band des Dampfes in ein continuirliches verwandelt. Es werden aber wahrscheinlich noch tiefer gehende Aenderungen eintreten können.

Bei Herstellung von Lösungen in Wasser werden folgende Einflüsse in Betracht zu ziehen sein: 1. Es kann Disgregation eintreten (Stenger, Walter, Armstrong, Traube u. A.). 2. Es kann die Verdünnung in dem eben besprochenen Sinne wirken. 3. Es können sich Hydrate bilden. Das tritt in der That sehr oft ein; es giebt viele Fälle, wo wir dasselbe Salz fest als Hydrat und Anhydrid mit verschiedenen Absorptionsspectren kennen; bei Lösung des Anhydrids in Wasser erhalten wir dann das Spectrum des festen Hydrats. 4. Es kann die sogenannte Hydrolyse eintreten, d. h. das Molecel zerfällt unter Aufnahme von H₂O in die Basis und Säure. 5. Es tritt nach der Theorie von Arrhenius electrolytische Dissociation ein, d. h. das Molecel zerfällt in seine Ionen. Dieser Zerfall nimmt mit der Verdünung zu, bis schliesslich das gesammte Salz als solches verschwunden ist.

¹⁾ Siehe dazu E. Wiedemann, Untersuchungen über die Natur der Spectra. Wiedem. Ann. 5. p. 500—524 (1878).

Bei Anwendung verschiedener Lösungsmittel können 1. neue chemische Verbindungen eintreten, 2. und 3. können die bei Wasser unter 1 und 2 angeführten Wirkungen entstehen. Sie können aber andere Folgen hervorbringen, denn die Bewegungen eines Salzmolecels können anders modificirt werden durch ein Wassermolecel, als z. B. durch ein Alcoholmolecel. 4. Falls das Lösungsmittel wasserentziehend wirkt, wie z. B. absoluter Alcohol, können Hydrate in Anhydride überführt werden. 5. Es kann Hydrolyse eintreten. 6. Auch in anderen Lösungsmitteln als Wasser kann electrolytische Dissociation herbeigeführt werden.

Steigende Temperatur kann folgende Wirkungen ausüben: 1. die Geschwindigkeit der Moleceln wächst, und mit ihr kann die Amplitude der Schwingungen zunehmen. Das könnte eine Verbreiterung der Absorption hervorrufen. 2. Die Disgregation wird gefördert werden. 3. Der Abstand der Moleceln wächst, ihre gegenseitige Beeinflussung kann daher abnehmen. 4. Hydratbildung wird rückgängig gemacht oder verhindert, oder es können verschiedene Hydrate entstehen. 5. Die electrolytische Dissociation wird verändert, meist befördert.

Es lässt sich aus dieser Aufzählung erkennen, wie ausserordentlich complicirt die Verhältnisse sind, und wie schwer es in vielen Fällen sein wird, zu entscheiden, welcher Umstand eine beobachtete Wirkung hervorgebracht hat. Man findet in der That dieselben Erscheinungen von verschiedenen Autoren als Beweis für die verschiedensten Ansichten angeführt.

53. Wenn ich jetzt dazu übergehe, die Veränderungen in Absorptionsspectren im Einzelnen zu besprechen, so ist es natürlich nur möglich, überall einige besonders auffallende oder genauer studirte Fälle zu erwähnen. Um wenigstens etwas Ordnung in die uneudliche Zahl von Beobachtungen zu bringen, will ich einzelne ändernde Einflüsse gesondert besprechen; zuerst soll die Wirkung des Lösungsmittels erwähnt werden, welche zum Theil in einer ganz geringen Verschiebung des sonst unverändert bleibenden Absorptionsspectrums besteht; hier werden wir eine chemische Einwirkung auf das Molecel schwerlich annehmen können. Dem gegenüber stehen Fälle, wo das Spectrum in verschiedenen Mitteln sehr stark verschieden ist. Dann sollen Fälle angeführt werden, wo verschiedene Salze desselben Stoffes verschiedene Spectra geben, und Fälle, wo die Beimischung eines zweiten absorbirenden Stoffes Aenderungen hervorruft. Ferner soll der Einfluss der Temperatur auf die Spectra besprochen werden, und endlich genauer auf die Erscheinungen an wässrigen Lösungen eingegangen werden, auf den Einfluss der Verdünnung u. s. w. kurz, um das Schlagwort von Ostwald zu gebrauchen, auf die "Farbe der Ionen".

Es wird sich dabei nicht vermeiden lassen, dass ich dieselben Beobachtungen an den verschiedenen Stellen von Neuem erwähne, dass die Aufklärung einer Beobachtung sich erst später findet, und sich herausstellt, dass sie an einer früheren Stelle zu Unrecht angeführt ist. Viele der Beobachtungen

werden wahrscheinlich auch falsch sein; aber ich kann mich nur an das vorliegende Material halten, und bin selbstverständlich nicht in der Lage, dasselbe experimentell nachzuprüfen.

A) Einfluss des Lösungsmittels.

54. Dass die Absorptionsstreifen desselben Stoffes in verschiedenen Lösungsmitteln etwas verschiedenen Wellenlängen entsprechen können, musste bemerkt werden, sobald man solche Spectra etwas genauer zu studiren anfing. Für den Blutfarbstoff, Chlorophyll und andere Stoffe haben es Preyer!), Kraus²) u. A. denn auch gefunden. Kraus meinte, mit wachsendem specifischem Gewicht des Lösungsmittels rückten die Streifen nach Roth hin, allein diese Annahme hält nirgends Stich. Erst Kundt³) fand eine halbwegs passende Erklärung, nachdem er durch die Entdeckung der anomalen Dispersion den nahen Zusammenhang zwischen Dispersion und Absorption kennen gelernt hatte. Er sagt, durch Ueberlegungen, welche er später angeben wolle, habe er gefunden, dass der Absorptionsstreifen desto mehr nach Roth rücken müsse, je grösser die Dispersion des Lösungsmittels an der betreffenden Stelle des Spectrums sei. Versuche an Chlorophyll und Cyanin liessen diese Regel ziemlich passend erscheinen, obgleich auch hier Abweichungen vorkamen.

Später hat Kundt⁴) ausgedehntere Messungsreihen veröffentlicht, die er in folgender Tabelle zusammenfasst:

Chlorophyll	Anilingrün	Cyanin	Fuchsin	Chinizarin	Eigelb
Aether Aceton Alcohol Amylalcohol Chloroform Benzol Cassiaöl CS ₂	Methylalcohol Aceton Alcohol Aether Chloroform Amylalcohol Ligroin Toluol Benzol Cassiaöl CS ₂	Methylalcohol Aceton Alcohol Aether Amylalcohol Ligroin Chloroform Toluol Benzol Cassiaöl CS ₂	Wasser Methylalcohol Aceton Alcohol Aether Chloroform Amylalcohol Ligroin Benzol Toluol Cassiaöl SC.	Methylalcohol Aceton Acther Alcohol Amylalcohol Chloroform Toluol Benzol Cassiaöl SS ₂	Methylalcohol Aceton Aether Alcohol Amylalcohol Ligroin Chloroform Toluol Benzol Cassiaöl CS ²

Für jeden Farbstoff sind die Lösungsmittel so geordnet, dass die Absorption immer weiter nach Roth rückt. Man sieht sofort, dass im Grossen und

¹⁾ W. Preyer, Die Blutkrystalle. Jena 1871. Siehe p. 50.

²⁾ G. Kraus, Zur Kenntniss der Chlorophyllfarbstoffe. Stuttgart 1872, siehe p. 53; A. Hagenbach, Pogg. Ann. 146. p. 508-538 (1872). Siehe auch H. Morton, Chem. News. 26. p. 199-201 (1872); H. C. Sorby, Proc. Roy Soc. 21. p. 442-483 (1872).

³⁾ A. Kundt, Ueber einige Beziehungen zwischen der Dispersion und Absorption des Lichtes. Pogg. Ann. Jubelband. p. 615—624 (1874).

⁴⁾ A. Kundt, Ueber den Einfluss des Lösungsmittels auf die Absorptionsspectra gelöster absorbirender Media. Sitzber. Bayer. Akad. 7. p. 234—262 (1877); auch Wiedem. Ann. 4. p. 34—54 (7878).

Ganzen die Reihenfolge überall die gleiche ist, aber überall kommen einzelne Abweichungen vor. Theilt man die Lösungsmittel in 4 Gruppen:

- 1. Methylalcohol, Aceton, Alcohol, Aether, zu denen wohl noch Wasser kommt,
- 2. Chloroform, Amylalcohol, Ligroin,
- 3. Toluol und Benzol,
- 4. Cassiaöl, Schwefelkohlenstoff,

so finden wohl Vertauschungen innerhalb der Gruppen statt, aber nicht von einer zur andern.

Kundt stellt sich nun die Frage, ob die Grösse der Brechung oder die Grösse der Dispersion der Lösungsmittel für die Verschiebung maassgebend ist, oder wie er es ausdrückt, ob die Constante a oder b der Dispersionsformel $\mu = a + \frac{b}{\lambda^2}$ den Ausschlag giebt. Eine Entscheidung aber lässt sich nicht treffen, da bekanntlich die beiden Constanten im Allgemeinen einander proportional sind. So spricht schliesslich Kundt seine "Regel" in der ziemlich unbestimmten Form aus: "Hat ein farbloses Lösungsmittel ein beträchtlich grösseres Brechungs- und Dispersionsvermögen als ein anderes, so liegen die Absorptionsstreifen einer in den Medien gelösten Substanz bei Anwendung des ersten Mittels dem rothen Ende des Spectrums näher als bei Benutzung des zweiten."

55. In demselben Jahre erscheint eine Abhandlung von Glaes 1), welcher die Verschiebungen der Streifen von Eosin, Magdalaroth, Gyanin, Chlorophyll, Fuchsin, Didym, Chinizarin untersucht. Die Lösungsmittel sind ziemlich die gleichen, wie bei Kundt, nur ist noch Terpentinöl und Nitrobenzol hinzugefügt. Da er die Lage der Streifen in Wellenlängen angiebt, will ich ein paar Zahlen anführen: Cyanin in Alcohol: 597 $\mu\mu$, in Aether: 599, in Benzol: 612, in CS₂: 623. Chlorophyll in Aether: 6680, in Alkohol: 6684, in Nitrobenzol: 6689, in Benzol: 6724, in Terpentinöl: 6733, in CS₂: 6754.

Bei der Untersuchung des Chlordidym, welches nur in Wasser löslich ist, setzte Claes Chlorzink oder Quecksilbernitrat zu und erreichte damit Aenderungen im Brechungsexponent des Lösungsmittels von 1.335 bis 1.474 für die D-Linien; eine Verschiebung der Didymlinien trat indessen nicht ein. Freilich will diese Beobachtung wenig sagen; denn das Lösungsmittel bleibt eben Wasser. Eine Verschiebung würde daher besagen, dass nicht nur das Lösungsmittel, sondern auch andere gleichzeitig gelöste Substanzen Einfluss haben; das aber hat Kundt nicht angegeben. Beim Magdalaroth ändert sich das Spectrum vollständig in den verschiedenen Lösungsmitteln. Beim Chlorophyll verhalten sich die Streifen, die in alcoholischer Lösung bei 668 $\mu\mu$ und bei 537 $\mu\mu$ liegen, etwas verschieden. Aber im Ganzen findet sich doch dieselbe Reihenfolge der Lösungsmittel, wie bei Kundt. Claes fügt noch eine Theorie

¹⁾ F. Claes, Ueber die Veränderlichkeit der Lage der Absorptionsstreifen. Wiedem. Ann. 3. p. 389-414 (1878).

der Erscheinung bei, welche ich nach der durchaus gerechtfertigten Kritik, die ihr Schuster¹) zu Theil werden lässt, übergehen kann.

56. Im Gegensatz zu Claes findet H. Becquerel²) eine Verschiebung der Di-Linien mit verändertem Brechungsexponent, und zwar sogar, wenn letzterer nur durch verschiedene Concentration der Lösung hervorgebracht ist. Die stärkste Bande liege in einer wässrigen Lösung des Nitrats bei 5790, wenn der Brechungsexponent 1.4388 ist, bei 5745, wenn er 1.3454 ist. — Diese Angabe, dass die Lage der Absorptionsstreifen von der Concentration abhängt, ist sehr merkwürdig; denn von einer scheinbaren Verschiebung in Folge unsymmetrischer Verbreiterung kann nicht die Rede sein, da Becquerel ausdrücklich angiebt, er habe die Schichtdicken so gewählt, dass die Spectra identisch sein sollten.³) Ich habe nur eine analoge, wenn auch nicht so entscheidende Beobachtung bei Stöckl⁴) gefunden. Er bestimmt photometrisch die Extinctionscoefficienten von zwei Lösungen von übermangansaurem Kali in Wasser. Die erste enthält 0.003106 g auf 1 g Wasser, die zweite ½ davon. Aus den gegebenen Zahlen kann man die Lage der Absorptionsmaxima ungefähr ablesen; sie liegen bei

Lösung 1: 5645, 5415, 5220, 5060, 4875 Lösung 2: 5655, 5460, 5265, 5055, 4895.

Nach diesen Zahlen würden in der verdünnteren Lösung die Streifen nach Roth gerückt sein, entgegen der Becquerelschen Beobachtung. Wie weit aber die Zahlen zuverlässig sind, kann ich nicht beurtheilen. Der Autor selbst sagt über die Verschiebung kein Wort, er scheint sie also nicht als etwas besonders Merkwürdiges erkannt zu haben.

Stenger⁵) findet die Kundtsche Regel an Lösungen von Fluoresceïn Eosin und Magdalaroth im Allgemeinen richtig.

57. Eine gute Bestätigung fand die Kundtsche Regel, als H. W. Vogel die Möglichkeit entdeckte, photographische Platten für beliebige Farben empfindlich zu machen, indem man sie in Farbstofflösungen badet, welche jene Farben stark absorbiren. Dabei zeigte sich aber, dass die Platten immer für etwas längere Wellen empfindlich werden, als dem Absorptionsstreif der Lösung entspricht, und Vogel⁶) erklärt das durch die Thatsache, dass in der Platte der Farbstoff in Gelatine resp. Collodium mit grösserem Brechungsexponenten ein-

2) H. Becquerel, C. R. 102. p. 106-110 (1886).

¹⁾ A. Schuster, The genesis of spectra. Rep. Brit. Ass. 1882. p. 120-143.

³⁾ Dieser Angabe widersprechen durchaus die Beobachtungen und die publicirten Photographien von Liveing: Cambridge Phil. Trans. 18. p. 298—315 (1899).

⁴⁾ K. Stöckl, Messungen über die Dispersion und Absorption von Lösungen anomal brechender Substanzen bis zu grossen Verdünnungen. Inaug.-Diss. München 1900. Tübingen bei Laupp 1900.

⁵⁾ F. Stenger, Wiedem. Ann. 28. p. 201-230 (1886).

⁶⁾ H. W. Vogel, Ueber die Beziehungen zwischen chemischer Wirkung des Sonnenspectrums, der Absorption und anomalen Dispersion. Ber. Chem. Ges. 7. p. 976—979 (1874).

gebettet ist. Messungen von Eder¹), der Verschiebungen zwischen 10 und 50 $\mu\mu$ findet, immer nach Roth hin, bestätigen Vogels Annahme. Acworth²) dagegen gelangt in einer sehr eingehenden Untersuchung zu abweichenden Resultaten: er misst für 23 verschiedene Farbstoffe die Lage des Absorptionsmaximums in der sensibilisirten Platte und die Lage des Empfindlichkeitsmaximums. Es zeigt sich, dass sie nicht übereinstimmen, sondern dass letzteres im Allgemeinen weit nach Roth hin verschoben ist. Danach soll die Erscheinung nichts mit der Kundtschen Regel zu thun haben. Messerschmitt³) macht ebenfalls Einwendungen.

58. Auch die neueren Untersuchungen haben die Kundtsche Regel im Allgemeinen nicht bestätigt. So untersucht v. Lepel 4) 12 Farbstoffe in sieben verschiedenen Lösungsmitteln und schliesst, die Regel gelte nur theilweise. Pauer 5) löst CS2 in Alcohol, Chloroform, Benzol, Bromoform und findet, dass die bei $\lambda = 330 \ \mu\mu$ beginnende Bande mit dem Brechungsexponent nach Roth hin rücke, die Regel also gelte. Eine andere Bestätigung der Regel, die Pauer finden will, kann ich aber nicht anerkennen: er findet, dass für eine ganze Anzahl organischer Körper die Absorptionsbanden in dampfförmigem Zustand weiter nach Violett liegen, als wenn die Substanz flüssig oder in Lösung unterucht wird. Er sagt: "Da man jeden Körper als Lösung in sich selbst auffassen kann, so entspricht dies der geeignet erweiterten Kundtschen Regel." Wenn diese Auffassung berechtigt wäre, müssten sich die Absorptionslinien eines Dampfes verschieben, wenn man ihn mit H, mit Luft, mit sich selbst mischt, d. h. ihn dichter macht; davon ist aber doch keine Rede. Im Allgemeinen darf man eben überhaupt nicht die Absorptionsstreifen einer Flüssigkeit, auf welche die Kundtsche Regel sich allein bezieht, mit den Absorptionslinien eines Dampfes vergleichen.

Kundt⁶) selber freilich glaubte, dass seine Regel auch für die Linienspectra gelten müsse; er sagt: "Für die Gase, welche Absorptionsstreifen zeigen, wird in der That die obige Regel wohl ohne Ausnahme sein, da bei ihnen das specifische Brechungsvermögen eines Gemisches sich genau aus dem der Bestandtheile berechnen lässt. Es bleibt nur fraglich, ob, wenn man z. B. untersalpetersaures Gas mit verschiedenen anderen durchsichtigen Gasen mischt, die

¹⁾ J. M. Eder, Ueber die Wirkung verschiedener Farbstoffe auf das Verhalten des Bromsilbers gegen das Sonnenspectrum, und spectroscopische Messungen über den Zusammenhang der Absorption und photographischer Sensibilisirung. Wien. Ber. 92, II. p. 1346—1372 (1885), Beiträge zur Photochemie und Spectralanalyse. Wien 1904, Abschnitt III. p. 26—40.

²⁾ J. J. Acworth, Beziehung zwischen Absorption und Empfindlichkeit sensibilisirter Platten. Wiedem. Ann. 42. p. 371-406 (1891).

³⁾ J. B. Messerschmitt, Spectralphotometrische Untersuchungen einiger photographischer Sensibilisatoren. Wiedem. Ann. 25. p. 655—675 (1885).

⁴⁾ F. v. Lepel, Ueber die Aenderungen der Absorptionsspectra einiger Farbstoffe in verschiedenen Lösungsmitteln. Ber. Chem. Ges. 11. p. 1146—1151 (1878).

⁵⁾ J. Pauer, Absorption ultravioletter Strahlen durch Dämpfe und Flüssigkeiten. Wiedem. Ann. 61. p. 368—379 (1897).

⁶⁾ A. Kundt, Pogg. Ann. Jubelband p. 620 (1874).

Verschiebungen der Absorptionsstreifen so beträchtlich sind, dass sie bemerkt werden können." Er schliesst weiter, dass in derselben Weise sich auch die Emissionslinien verschieben müssten. Bekanntlich ist das aber nie beobachtet worden, bei den genauesten Messungen, deren Fehler unter ein Milliontel der Wellenlänge bleibt, ergiebt sich kein Unterschied, ob man das Element rein oder mit beliebigen anderen gemischt hat. Gänzlich verfehlt war daher der Versuch von H. W. Vogel 1), nach der Kundtschen Regel die Verschiebungen der Sonnenlinien in Protuberanzen erklären zu wollen.

59. Ferner hat Deussen²) verschiedene Uranylsalze in verschiedenen Lösungsmitteln untersucht. Die Verhältnisse sind sehr complicirt: die 10 Absorptionsstreifen verschieben sich in ganz verschiedenem Maasse, sie können sich theils nach grösseren, theils nach kleineren Wellenlängen hin bewegen, zwei Streifen können zusammenfliessen, oder einer sich spalten, kurz, das Spectrum kann unter Umständen ein wesentlich verändertes Aussehen erhalten, so dass die Aenderungen auch im nächsten Abschnitt aufgeführt werden könnten. Deussen schliesst, die Regel gelte für die schwer löslichen Salze, nicht für die leicht löslichen, bei welchen er das Entstehen von Verbindungen mit dem Lösungsmittel annimmt.

Sehr ausgedehnte Untersuchungen führt Katz³) aus, wobei er nicht nur die Lage der Streifen in verschiedenen Lösungen bestimmt, sondern auch ihre Intensität photometrisch misst. An einer grossen Anzahl von Farbstoffen, die in Alcohol, Chloroform, Amylalcohol, Wasser, Terpentinöl gelöst werden, zeigt sich, dass nur selten die Regel gilt; die verschiedenen Absorptionsstreifen desselben Stoffes können sich ganz verschieden verhalten: einzelne liegen in allen Lösungsmitteln an derselben Stelle, andere verschieben sich nach Roth oder nach Violett, es können auch ganz andere Spectra auftreten. Vor allem zeigt sich, dass die Intensität desselben Streifens ausserordentlich verschieden sein kann, es kommen Veränderungen bis auf das Zwanzigfache vor. Man kann freilich sagen, dass in diesen Fällen chemische Einflüsse evident sind, und daher die Kundtsche Regel nicht passen könne. Allein, da wir von den chemischen Wirkungen auf anderem Wege nichts erfahren, wäre das ein bedenklicher Ausweg; man müsste dann auf die Prüfung der Regel überhaupt verzichten, wenn man ihre Richtigkeit als Kriterium für ihre Anwendbarkeit nähme.

Das entscheidendste Urtheil aber fällt Formánek⁴), der eine ungeheure Anzahl von organischen Farbstoffen spectroscopisch untersucht hat. Er findet, dass unter 524 Stoffen nur 284 der Regel für die untersuchten Lösungsmittel

¹⁾ H. W. Vogel, Ueber Lockyers Dissociationstheorie. Berl. Ber. 1882. p. 905-907. Wiedem. Ann. 19. p. 284-287 (1883).

²⁾ E. Deussen, Ueber die Absorption der Uranylsalze. Wiedem. Ann. 66. p. 1128-1148 (1898).

³⁾ Katz, Inaug.-Dissert. Erlangen 1898.

⁴⁾ J. Formánek, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spectroscopischem Wege. Zs. f. Farben- u. Textil-Chemie. I. (1902).

folgen, die übrigen nicht; bei diesen tritt entweder gar keine Verschiebung oder eine entgegengesetzte auf.

- 60. Es scheint nach allen diesen Angaben, dass zwar in der Kundtschen Regel ein richtiger Kern steckt, dass aber in zahllosen Fällen die nach ihr zu erwartende Wirkung durch andere Wirkungen verdeckt wird. Diese anderen Wirkungen sind im Allgemeinen unbekannt; es mögen meist chemische sein, das Entstehen von Aggregaten zwischen Lösungsmittel und Gelöstem; es mögen auch zum Theil physikalische sein, z. B. verschieden grosse Moleceln, nach der Anschauung von Stenger. Dann würde die Löslichkeit in Betracht kommen. Jedenfalls ist der Schluss zu ziehen, dass wir uns auf die Kundtsche Regel nicht in dem Sinne verlassen können, dass wir nach ihr vorhersehen können, wie das Spectrum eines bestimmten Stoffes in einem bestimmten Lösungsmittel aussehen wird, und nur dann hätte sie practischen Werth.
- 61. Kundt war, wie schon bemerkt, zu seiner Regel durch Ueberlegungen gelangt, die sich an den Zusammenhang zwischen Absorption und Dispersion knüpften; während er in der ersten Abhandlung sagt, er wolle diese Ueberlegungen später bringen, bemerkt er in der zweiten, da sich die Regel doch nicht bestätige, lohne sich die Mittheilung seiner Betrachtungen nicht. Von verschiedenen Seiten ist dann aber versucht worden, die Kundtsche Regel theoretisch zu begründen, und zwar auf Grund der electromagnetischen Lichttheorie. Knoblauch 1) weist zuerst darauf hin, dass, wenn man die Moleceln als Hertzsche Resonatoren betrachtet, die Absorption also als electrische Resonanz, die Periode der Eigenschwingungen des Resonators von dem umgebenden Mittel abhängen. Die Schwingungsdauer eines kugelförmigen Resonators ist proportional der Wurzel aus der Dielectricitätsconstante des umgebenden Mediums, oder da die Dielectricitätsconstante proportional dem Quadrat des Brechungsexponenten ist, auch proportional dem Brechungsexponenten. In verschiedener Umgebung muss also die Schwingungsdauer oder die Wellenlänge zunehmen mit dem Brechungsexponenten der Umgebung, die Absorptionsstreifen müssen nach Roth rücken, wie es die Kundtsche Regel verlangt. Das kann aber nur gelten, so lange das Molecel unverändert bleibt, so lange nicht durch Disgregation, Dissociation oder chemische Einwirkung ein anderes schwingungsfähiges Gebilde erzeugt wird. Die Gültigkeit oder Ungültigkeit der Kundtschen Formel soll daher in jedem Fall ein Kriterium für Aenderungen des Molecels abgeben, wie es schon Stenger angenommen hatte.

Dieselben Betrachtungen stellt Donnan2) an.

Aschkinass und Schäfer") wollen quantitativ die Richtigkeit prüfen:

¹⁾ O. Knoblauch, Ueber die Fluorescenz von Lösungen. Wiedem. Ann. 54. p. 193-220'(1895).

²⁾ F. G. Donnan, Dependence of the colour of solutions on the nature of the solvent. Nat. 54. p. 55 (1896).

³⁾ E. Aschkinass und A. Schäfer, Ueber den Durchgang elektrischer Wellen durch Resonatorensysteme. Drudes Ann. 5. p. 489—500 (1901).

59. Femer hat Dearway and 1 800 Lasungsmittein untersucht des Vers . 1 margiticanaterifora vera fixe be a fee a fee a fee A E: Sue aich theils nach grosseren bei eine bei be-W (1984 awet Streifen konnen aus en en et e 7 146 L tel trum kann unter less tables an dasor dre. Acti det and es a a fine esta esta es a t *# Doublettic this of the large party far and : 1 die leicht besiehen bes um bewer ein bei ঠক Liming smittel animumit

belir ausgedelinte I utersa hander fourt hard die Lage der Streifen in verschiebe en bei eine be-61 3Å Interestat photometrisch miest. An eine bei bei A # 1 to 4 in Alcohol, Chlorobettic Ansa vesti Warre Co. 9141 nich, dans nur nelten die Regel bat mie de nicht eine ict 🐠 million Stoffes können sich gang ber beich in . Loungemitteln an derselben Stell, at the a mach Violett, on kommen anch game an ere and the end 4 17 李体节 nich, dans die Internitat dermilai, stre Co-. c. 16. 048 Na: La kann, es kommen Veranterange elle suf-2 . 1 A. freilich sagen, dass in die sen fla e. de n ł die kundtsche liegei metal passe kon en An-Wirkungen auf anderem Wege to the factor of . . weg man musste dann auf be Perfect man three Richtighest als hesterees for , 1, 1,

⁴⁾ II W. A. gerr, Ceber Liberhaers Image at the control of the control of Madein Ann. 10 p. 284 (287) (1882).

^{2.} F. Permanera of the Above place care construction of the construction of the state of the sta

to hate lang though Pringen tom.

de l'Euronome à l'atexenchang and Nachuria inquiriere fanis. Pour ignishem plachem Nege de foother un Tratalo homour fother

sie stellen eine grosse Anzahl Resonatoren — Gitter aus kleinen Metallstreifen — her, die auf verschiedene Schwingungsdauern abgestimmt sind. Fallen darauf electrische Strahlen, so werden die, deren Schwingungsdauer übereinstimmt mit der des Resonators, nicht hindurch gelassen, scheinbar absorbirt, in Wahrheit reflectirt. Taucht man die Gitter in Flüssigkeiten mit verschiedenen Dielectricitätsconstanten, so ändert sich die Schwingungsdauer und damit die Stärke der Absorption der einzelnen Gitter für electrische Strahlen von bestimmter Wellenlänge. Indem man nun aufsucht, welcher Resonator in jeder einzelnen Flüssigkeit die Strahlen am stärksten schwächt, kann man aus seinen Dimensionen die in der betreffenden Flüssigkeit vorhandene Schwingungsdauer ermitteln. Die Versuche zeigen nun vollkommene Uebereinstimmung mit der Theorie, dass die Schwingungsdauer proportional der Wurzel aus der Dielectricitätsconstante ist, wie folgende Tabelle zeigt, in welcher die Autoren die aus den Versuchen berechneten Dielectricitätsconstanten den bekannten Werthen gegenüberstellen:

			gefunden	bekannt
	_	-		
Benzol			1.52	1.52
Aether			2.04	2.07
Aceton			4.7	4.6

Noch ein älterer Erklärungsversuch von Schuster 1) liegt vor, der mir indessen nicht haltbar erscheint. Schuster sagt, die Dispersion eines Mediums stamme davon her, dass im Spectrum ein Absorptionsstreifen liege, sie sei desto grösser, je näher derselbe. Wenn wir also einen Farbstoff in einem Mittel lösen, so ist die Schwingungsdauer des Farbstoffatoms um so näher der des Lösungsmittels, je grösser dessen Dispersion ist. Er habe gezeigt, dass die Schwingungen eines Atoms mehr von einem gleichen, als von einem fremden beeinflusst werden, und ebenso könne das Lösungsmittel desto stärker wirken, d. h. nach Roth verschieben, je mehr seine Dispersion der des Farbstoffs gleich sei.

62. Die Kundtsche Regel sollte einen gewissen Anhalt für die Veränderung des Absorptionsspectrums geben für solche Fälle, wo dasselbe sich nur wenig ändert; es soll dadurch die Constanz des Absorptionsspectrums noch gerettet werden. Aber es finden sich unzählig viele Fälle, wo mit der Lösung oder mit dem Lösungsmittel sich das Spectrum vollständig ändert, so dass man von einem für die Substanz characteristischen Absorptionsspectrum überhaupt kaum mehr sprechen kann. Ich will aus der überreichen Litteratur wieder nur einige Beispiele herausgreifen; es wäre leicht, viele Bogen mit solchen anzufüllen, selbst wenn man nur stärkere Veränderungen ins Auge fasst.

Indigo²) ertheilt bekanntlich Lösungen eine schöne blaue Farbe. Aber in siedendem Paraffin oder in Petroleum gelöst ist es roth; ebenso ist Indigodampf roth. Es liegt natürlich sehr nahe, an die ähnlichen Verhältnisse beim

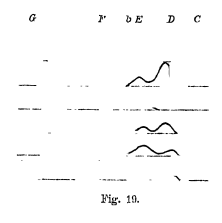
¹⁾ A. Schuster, The genesis of spectra. Rep. Brit. Ass. 1882. p. 120-143.

²⁾ V. Wartha, Lösungsmittel für Indigoblau. Ber. Chem. Ges. 4. p. 334-335 (1871).

Jod zu denken und verschiedene Moleculargrösse anzunehmen. — Unter den vielen Beispielen, die sich in einer Abhandlung von Hiebendaal in finden, greife ich Fe₂Cl₆ heraus, welches in Wasser gelöst die kürzeren Wellen von etwa 545 $\mu\mu$ an absorbirt, in alcoholischer Lösung aber von 555 an, und ausserdem hier drei sehr charakteristische Absorptionsstreifen bei etwa 680, 620 595 zeigt.

Safraninsalze²) haben in Lösung rothe Farbe; bei Zusatz von Schwefelsäure verwandelt sich die Farbe in violett, indigoblau, blaugrün, smaragdgrün, und diesen Farben entsprechen verschiedene Absorptionsspectra. Die rothe Lösung absorbirt von D¹/2 E bis F, die violette von C²/3 D bis F, die blaue von C¹/2 D bis E, die blaugrüne vom rothen Ende bis D¹/2 E, dann von G bis zu Ende; die grüne Lösung endlich absorbirt bis C¹/2 D und von F an. Landauer nimmt an, dass wenigstens drei verschiedene Hydrate vorliegen. — Eine reichhaltige Sammlung von solchen Fällen hat Vogel³) geliefert: Purpurin⁴) in Wasser hat zwei schmale Absorptionsstreifen auf bE und F; die alcoholische Lösung zeigt einen Streifen von D¹/2 E bis F. — Brasilin und Hämatoxylin besitzen in Wasser einen Streifen zwischen D und E, in Aether nicht. — Für Fuchsin wird der Absorptionsstreif zwischen D und E, der in alcoholischer

Lösung auftritt, als characteristisch betrachtet; festes Fuchsin zeigt ihn nicht, sondern einen verwaschenen Streifen zwischen E und F. — Für Naphtalinroth giebt Vogel die in Fig. 19 reproducirte Zeichnung: der erste Streif zeigt das Spectrum in Alcohol, der zweite in Wasser, der dritte in trockenem Lack, der vierte die Absorption des festen Farbstoffs, der fünfte die des damit gefärbten Papiers. — Andere Beispiele sind: Urannitrat oder Cobaltchlorid in Wasser und in Alcohol; Corallin fest, in Alco-



hol, in Wasser (siehe Fig. 20), Anilinblau, Cyanin, Methylviolett fest und in Alcohol oder Wasser. Die Fig. 21 giebt den letzten Farbstoff in Alcohol und fest.

¹⁾ J. M. Hiebendaal, Onderzoek over eenige Absorptiespectra. Acad. Proefschr. Utrecht 1873 bei Horneer.

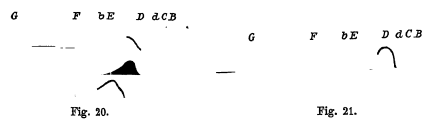
²⁾ J. Landauer, Zur Kenntniss der Absorptionsspectra. Ber. Chem. Ges. 11. p. 1772—1775 (1878).

³⁾ II. W. Vogel, Ueber die Wandlung der Spectren verschiedener Farbstoffe. Ber. Chem Ges. 11. p. 622-624 (1878). Ueber die Verschiedenheit der Absorptionsspectren eines und des selben Stoffes. Ber. Chem. Ges. 11. p. 913-920, 1368-1371 (1878). Untersuchungen über Absorptionsspectra. Berl. Ber. 1878. p. 409-431.

⁴⁾ Die Veränderlichkeit des Absorptionsspectrums von Purpurin bespricht auch G. G. Stokes, Quart. J. chem. soc. 12. p. 219—221 (1860).

Auch v. Lepel 1) bringt eine ganze Reihe von Beispielen.

Ueber Magdalaroth theilt Claes²) Folgendes mit: in Alcohol, Nitrobenzol, Terpentinöl sind zwei Absorptionsstreifen vorhanden, im Hellgrün und im Blau. In Benzol und CS₂ sind drei Streifen vorhanden, in Aether zwei die von denen in Alcohol verschieden sind, in Wasser ist nur ein Streif sichtbar



Da ich noch in dem Abschnitt über die Farbe der Ionen solche Fälle zu besprechen habe, will ich hier nur noch einige Abhandlungen nennen, in welchen man weitere Beispiele in Menge finden kann³): Russell über Co-Salze, Morton und Bolton, Becquerel, Deussen über Uransalze, Lapraik über Cr-Salze Hartley über die Salze vieler Metalle, Lecoq und Liveing über Di und Er

Es ist im höchsten Grade wahrscheinlich, dass alle diese Aenderungen au einer Veränderung des absorbirenden Molecels beruhen, und zwar auf eine chemischen Aenderung; aber in zahlreichen Fällen ist es unbekannt was de Vorgang ist, während in einzelnen Aufklärungen erfolgt ist. Ich komme darau weiterhin zurück.

Jedenfalls ergiebt sich, dass in ausserordentlich zahlreichen Fällen da Absorptionsspectrum einer bestimmten Substanz als ganz variabel erscheint meist ohne dass wir Gründe dafür angeben können. In diesem Sinne mus man Vogel und Krüss⁴) beistimmen, wenn sie behaupten, die Fälle, in dene das Absorptionsspectrum als eine charakteristische Eigenschaft eines Molecel angesehen werden könne, seien selten. Indessen dieser Ausspruch ist richtig z verstehen: man muss unter Molecel irgend einen bestimmten Stoff verstehen z. B. ein Metalloxyd, einen Farbstoff, u. s. w.; aber man muss annehmen, das das wirklich absorbirende Molecel sich immer ändert, sobald das Spectrus sich ändert. Der Ausspruch darf nichts anderes sagen wollen, als dass ma

¹⁾ F. v. Lepel, Ueber die Aenderung der Absorptionsspectra einiger Farbstoffe in ve schiedenen Lösungsmitteln. Ber. Chem. Ges. 11. p. 1146—1151 (1878).

²⁾ F. Claes, Ueber die Veränderlichkeit der Lage der Absorptionsstreifen. Wieden Ann. 3. p. 389-414 (1878).

³⁾ W. J. Russell, Proc. Roy. Soc. 32. p. 258—272 (1881).—H. Morton and C. Bolton Chem. News. 28. p. 47—50, 113—116, 164—167, 233—234, 244—246, 257—259, 268—270 (1875—H. Becquerel, C. R. 101. p. 1252—1256 (1885).—E. Deussen, Wiedem. Ann. 66. p. 112—1148 (1898).—W. Lapraik, J. f. pract. Chem. (2) 47. p. 305—342 (1893).—W. N. Hartle; Dublin. Trans. (2) 7. p. 253—312 (1900). L. Smith et Lecoq de Boisbandran, C. R. 81 p. 1167 (1879). G. D. Liveing, Cambridge Trans. 18. p. 298—315 (1899).

⁴⁾ G. Krüss und E. Thiele, Ueber den Lösungszustand des Jod und die wahrscheitliche Ursache der Farbenunterschiede seiner Lösungen. Zs. f. anorg. Chem. 7. p. 52-81 (1894)

practisch kein allgemein characteristisches Spectrum für einen bestimmten Stoff angeben könne. 1)

B) Verschiedene Salze derselben Base.

63. Dass verschiedene Verbindungen desselben Stoffes ein ganz verschiedenes Absorptionsspectrum zeigen können, wird nur selbstverständlich erscheinen, wenn man von der Ansicht ausgeht, dass die Art der Eigenschwingungen des Molecels das Absorptionsspectrum bedingen. Diese Schwingungen müssen sich ändern, wenn der Bau des Molecels ein anderer wird. Aber gegen diese Ansicht können Bedenken erhoben werden: nimmt man eine Reihe von Salzen etwa des Di, oder Er oder Sa, um recht characteristische Beispiele zu haben, so findet man, dass alle Salze derselben Basis fast genau dasselbe höchst auffallende Absorptionsspectrum haben; es wird niemandem zweifelhaft sein, dass die grosse Aehnlichkeit nicht zufällig vorhanden, sondern dass immer im Wesentlichen die Basis allein das Spectrum bedingt. Aehnliches findet man in vielen Fällen auch bei weniger characteristischen Substanzen, und schon Gladstone, später Ostwald, haben es sogar als feststehende Thatsache ausgesprochen, dass wenigstens in wässrigen Lösungen dieselbe Basis immer die gleiche Absorption hervorrufe. So konnte die früher wohl allgemein vertretene Ansicht, das Absorptionsspectrum sei characteristisch für das grade vorhandene Molecel, allmählich verloren gehen; man wunderte sich nicht mehr, wenn verschiedene Salze derselben Basis das gleiche Spectrum erzeugen, sondern untersuchte umgekehrt die Fälle, wo die Spectra verschieden sind. Man wollte z. B. aus dem verschiedenen Verhalten der Absorptionslinien in den Spectren der verschiedenen Salze einer seltenen Erde den Schluss ziehen, die Linien gehörten verschiedenen Elementen an. Es ist merkwürdig, dass grade Krüss, der die Inconstanz aller Absorptionsspectra besonders betont hat, bei den seltenen Erden jenen entgegengesetzten Schluss am weitesten zur Anwendung gebracht hat.

Auch diese Fragen werde ich in dem Abschnitt über die Farbe der Ionen im Zusammenhange zu besprechen haben; ich will hier nur eine Reihe von Arbeiten zusammenstellen, die die Verschiedenheit verschiedener Salze besonders behandeln.

64. Bunsen²) hat zuerst bemerkt, dass in den Spectren der Lösungen von Di-Chlorid, Sulfat, Acetat die Absorptionsbanden mit wachsendem Moleculargewicht nach Roth hin rücken; er bemerkt, das erinnere daran, dass eine Saite langsamer schwingt, wenn sie belastet wird. Für Uransalze liegen Be-

¹⁾ Ueber die Frage, ob das Absorptionsspectrum für das Molecel characteristisch sei, ist eine Debatte zwischen H. W. Vogel und Moser entstanden, die nur dadurch ermöglicht war, dass Moser ein bestimmtes, als unveränderlich betrachtetes Molecel im Auge hatte, der Praktiker Vogel aber einen bestimmten Stoff. Siehe J. Moser, Pogg. Ann. 160. p. 177—199 (1877); Wiedem. Ann. 2. p. 139—140 (1877); Ber. Chem. Ges. 11. p. 1416—1417 (1878); H. W. Vogel, Ber. Chem. Ges. 11. p. 622—624, 913—920, 1363—1371, 1562—1563 (1878).

²⁾ R. Bunsen, Ueber die Erscheinungen beim Absorptionsspectrum des Didyms. Pogg. Ann. 128. p. 100-108 (1866).

obachtungen von Becquerel¹) vor, das Sulfat und das Chlorür gaben etwas verschiedene Spectra, die wieder verschieden sind von den Spectren der festen Salze, und verschieden von dem Spectrum des Zirkon, obgleich diese Krystalle ihr auffallendes Absorptionsspectrum Uranverbindungen verdanken.

Zahlreiche Beispiele finden sich bei Morton und Bolton²) tür Uransalze. Ich führe nur ein kurzes Stück aus einer Tabelle für die Doppelacetate in festem Zustand an, von welchen eine grosse Anzahl bekannt ist. Alle besitzen dieselben characteristischen Bänder, aber in etwas verschiedener Lage, die durch die Bunsensche Skala angegeben ist. Man sieht, dass die einzelnen Streifen sich verschieden verhalten, nicht aber das ganze Spectrum sich verschiebt:

$\mathbf{Amm}\text{-}\mathbf{Salz}$	_		105.4	115.8	127.2	137.2	149.0
Ва- ,,	_	_	105.0	115.0	125.3	137.0	149.0
Ca- ,,		93.7	103.0	113.8	124.4	136.0	147.4
Cd- ,,		_	103.0	114.2	124.8	136.0	148.6
Co- ,,	_		104.6	115.0	125.0	137.0	148.6

Weitere Beispiele für die Uransalze findet man bei Deussen.³) Eine ganze Reihe verschiedener Spectra, deren Abbildungen Russell⁴) giebt, liefern Co-Salze; man vergleiche das Chlorid, Bromid, das Oxyd, das Phosphat.

65. Ich habe im vorigen Paragraphen Salze einiger Elemente genannt, welche im Absorptionsspectrum mehr oder weniger scharfe Linien oder Bänder besitzen, so dass die Aenderungen, auch wenn sie klein sind, scharf nachweisbar sind. Bei Verbindungen anderer Elemente ist eine solche genaue Untersuchung nicht möglich, aber auch nicht nöthig; es ist jedem bekannt, dass verschiedene Salze desselben Metalls die verschiedensten Farben zeigen, somit ganz verschiedene Absorption ausüben. Diese allgemeine Thatsache ist es denn auch, welche zu der Annahme geführt hat, dass nicht das Metallatom. sondern das Molecel der Verbindung durch seine besondere Constitution für die Absorption des Lichtes maassgebend sei. In diesem Lichte erscheint dann die Verschiedenheit der Absorptionsspectra z. B. der Di-Salze als ganz natürlich, und man wundert sich höchstens über die geringen Unterschiede der Spectra. Wir werden in solchen Fällen offenbar annehmen müssen, — ohne einen irgendwie plausiblen Grund dafür angeben zu können, — dass es einzelne Elemente giebt, bei deren Verbindungen der Einfluss des Metallatoms so gross ist, dass die möglichen Schwingungen durch Hinzutreten anderer Atome nur unbedeutend geändert werden.

¹⁾ H. Becquerel, Relations entre l'absorption de la lumière et l'émission de la phosphorescence dans les composés d'uranium. C. R. 101. p. 1252—1256 (1885).

²⁾ H. Morton and Carrington Bolton, Investigation of the fluorescent and absorption spectra of the uranium salts. Chem. News. 28. p. 47—50, 113—116, 164—167, 233 - 234, 244—246, 257—259, 268—270 (1878).

³⁾ E. Deussen, Ueber die Absorption der Uranylsalze. Wiedem. Ann. 66. p. 1128-1148 (1898).

⁴⁾ W. J. Russell, On the absorption spectra of cobalt salts. Proc. Roy. Soc. 32. p. 258—272 (1889).

C) Mischung verschiedener absorbirender Stoffe.

66. Wenn wir zu einer absorbirenden Lösung irgend eine andere Substanz zufügen, so beobachten wir sehr häufig eine Aenderung der Farbe, auch wenn die zugefügte Substanz farblos war. Setzt man etwa zu einer Lösung von Cobaltchlorid in wässrigem Alcohol, die blau ist, Lösung von Ca-Chlorid, so wird die Farbe roth, womit natürlich eine starke Aenderung des Absorptionsspectrums verbunden ist. In diesem Beispiel ist der Farbenumschlag auf eine chemische Wirkung zurückzuführen, das Ca-Chlorid hat dem Co-Salz Hydratwasser entzogen, es absorbirt also jetzt ein ganz anders gebautes Molecel.

Dass bei chemischen Aenderungen das Absorptionsspectrum sich wandeln kann, ist von unserem Standpunkte aus selbstverständlich. Es sind viele solche Fälle beschrieben worden, sie sind ja von der grössten Bedeutung zur Erkennung von Farbstoffen, es sind spectroscopische Reactionen, die wir gerade so benutzen können, wie chemische. Sie haben aber an dieser Stelle für uns kein Interesse.

Ebenso selbstverständlich ist, dass, wenn wir zwei absorbirende Stoffe, die chemisch nicht auf einander reagiren, mischen, eine neue Farbe und ein neues Absorptionsspectrum entsteht. Es werden von der Mischung nur die Farben durchgelassen, welche von keinem der Stoffe absorbirt werden. Dadurch können mitunter eigenthümliche Farbeneffecte erzielt werden. So giebt das rothe Co-Sulfat mit dem grünen Ni-Sulfat eine nahezu farblose Lösung, ebenso Ni- und Mn-Sulfat; fügt man zu letzterem Gemisch noch übermangansaures Kali, so wird die Lösung blau u. s. w. !)

Gegenüber diesen selbstverständlichen Consequenzen besteht noch eine andere, weit interessantere Frage: ändert sich bei Mischung zweier absorbirender, chemisch nicht auf einander wirkender Stoffe das Absorptionsspectrum der einzelnen Componenten?

67. In Bezug auf Emissionsspectra ist eine derartige Beeinflussung eines Molecels durch andere mehrfach angenommen worden; ich habe diese Fälle ausführlich besprochen²), bin aber zu dem Schlusse gelangt, dass eine solche Beeinflussung niemals sicher nachgewiesen worden ist. Dieselbe Frage ist auf dem Absorptionsgebiet durch Melde aufgeworfen worden. In einer ersten Arbeit³) zeichnet er das Spectrum von ammoniakalischem Carmin, welches zwei Absorptionsstreifen zeigt, ferner das des schwefelsauren Kupferoxydammoniaks und des Kaliumbichromates, welche je nur ein Ende des Spectrums absorbiren. Dann nimmt er Mischungen von 1 mit 2 oder mit 3 und findet, dass die Absorptionsstreifen verschoben sind und zwar immer nach der Seite

¹⁾ Siehe z. B. Field, On the neutralization of colour in the mixtures of solutions of certain salts. Phil. Mag. (4) 21. p. 435—438 (1861). Th. Bayley, On the colour relations and colorimetric estimation of nickel and cobalt. Sc. Proc. Irish. Ac. (2) 3. p. 131—134 (1883).

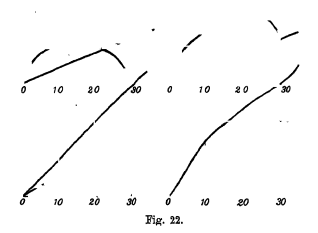
²⁾ Siehe Bd. II, § 176 u. ff.

³⁾ F. Melde, Ueber Absorption des Lichtes durch Gemische von farbigen Flüssigkeiten. Pogg. Ann. 124. p. 91—93 (1865).

92 Kapitel II.

der betreffenden Endabsorption hin. In einer zweiten Abhandlung 1) untersucht er ebenso Anilinblau, Fuchsin und Pikrinsäure. Bei Mischung von gleichen Theilen von 1 und 2 ist nur der stärkere Absorptionsstreif von 2 zu sehen, ebenso auch noch, wenn sie im Verhältniss 16:1 gemischt werden; nur ist dann der Streif von 2 etwas nach dem von 1 hin verschoben: noch mehr ist das der Fall, wenn das Verhältniss 48:1 ist. Melde zieht aus diesen Beobachtungen den Schluss, dass zwei absorbirende Stoffe im Gemisch ihr Spectrum erheblich beeinflussen können.

68. Dieser Schluss ist von Schuster²) sehr scharf kritisirt worden; er sagt, genau dieselbe Erscheinung würde aufgetreten sein, wenn Melde die beiden Flüssigkeiten ungemischt hinter einander vor den Spalt gebracht hätte. Sie beruhe einfach darauf, dass, wenn zwei Absorptionsbanden über einander fallen, wir an jeder Stelle die Summe der beiden Absorptionen erhalten, wo-



durch die Form der Absorptionscurve verändert wird. Es ist leicht ersichtlich, dass dadurch das Maximum eines Absorptionsstreifens immer nach dem des beeinflussenden hin verschoben werden muss, dass unter Umständen ein schwacher Absorptionsstreif neben einer viel stärkeren Absorption verschwinden kann. Es

kommt dabei nicht nur auf die Stärke der Absorption, sondern ganz besonders auf den Abfall der beiden Absorptionscurven an. Um das deutlicher zu machen, habe ich die nebenstehende Fig. 22 gezeichnet, bei welcher sich auf einen Absorptionsstreif eine Endabsorption lagert für zwei verschiedene Annahmen. Links sind die beiden Absorptionen einzeln, rechts ihre Summe gezeichnet, und zwar ist im zweiten Falle der Absorptionsstreif halb so stark und etwas anders verlaufend, die Endabsorption stärker angenommen, wie im ersten. Man sieht, dass hier entweder der Absorptionsstreif noch sichtbar bleibt, aber um 7 Theilstriche verschoben ist, oder dass der Streif nahezu verschwindet. Je nach den Annahmen über die Gestalt der Absorptionscurven und ihre gegenseitige Lage erhält man die verschiedenartigsten Summen.

69. Eine solche Wirkung ist also ganz selbstverständlich, und Schuster hat mit Recht darauf hingewiesen; sie erklärt sicher einen Theil der Melde-

¹⁾ F. Melde, Ueber Absorption des Lichts bei farbigen Flüssigkeiten. Pogg. Ann. 126. p. 264—285 (1865).

²⁾ A. Schuster, The genesis of spectra. Rep. Brit. Ass. 1882 p. 120-143.

schen Beobachtung. Aber sie erklärt nicht Alles, wie die späteren Beobachtungen gezeigt haben. Nachdem zunächst Burger¹) darauf hingewiesen hatte, dass man die Versuche derart ausführen müsse, dass man zuerst die beiden Flüssigkeiten in getrennten Röhren gleichzeitig vor den Spalt setzt, dann sie mischt und sieht, ob eine Aenderung eintritt, ist dieser Versuch von Krüss und von Bostwick ausgeführt worden. Bostwick²) benutzt dieselben Substanzen wie Melde. Wenn er zuerst nur Carminlösung hat, dann in einem zweiten Rohr noch Cu-Sulfatlösung vorsetzt, so verschieben sich die Carminstreifen um 2.2 resp. 0,4 Theilstriche nach der Cu-Absorption hin. Das ist die Schustersche Wirkung. Wenn dann aber die beiden Flüssigkeiten gemischt und in dieselben beiden Röhren eingefüllt werden, so tritt eine weitere Verschiebung um 10.9 resp. 8.8 Theilstriche (von denen jeder etwa 4 Å entspricht) ein. Krüss³) findet ebenso bei Pikrinsäure und Fuchsin eine sehr entschiedene Aenderung, wenn er die Flüssigkeiten mischt.

Sehr eingehend hat sich mit der Erscheinung in neuester Zeit Form ånek der hek der beschäftigt und theilt für organische Farbstoffe Folgendes mit: Befinden sich in einer Lösung zwei oder mehrere Farbstoffe, deren Absorptionsstreifen nahe liegen, so sieht man diese immer getrennt, wenn die Chromophore (siehe Kapitel III) verschieden sind. Haben aber die Farbstoffe gleichen Chromophor und gleiche auxochrome Gruppen, so fliessen nahe Streifen immer zusammen und zwar nach der Seite des Streifens hin, der dem reichlicher vorhandenen Farbstoff entspricht. Mischt man z. B. Malachitgrün und Brillantgrün in Wasser (Streifen 6183 resp. 6255), so erhält man einen Streifen in mittlerer Lage; dagegen bleiben die Streifen von Brillantgrün und Methylviolett, oder von Methylviolett und Rhodamin getrennt.

Es kommen aber auch andere Fälle vor. Bei Mischung zweier Stoffe mit verschiedenem Chromophor, deren jeder einen Absorptionsstreifen hat, erscheint manchmal nur der stärkere beider Streifen, oder statt beider tritt ein neuer Streifen zwischen ihnen auf und zwar immer näher dem intensiveren Streifen. Setzt man z. B. zu einer wässrigen Lösung von Methylenblau, welches den Hauptstreifen bei 6678, einen Nebenstreifen bei 6081 hat, nur wenig Malachitgrün mit dem Streifen 6183, so sieht man nur den Streif 6678 und den des Malachitgrüns ein wenig nach kürzeren Wellen verschoben; setzt man mehr Malachitgrün zu, so sieht man nur die Streifen 6678 und 6183. — Wenn man Nilblau A (B) und Methylenblau mischt, deren Streifen bei 6448 und 6678 liegen, so erhält man nur einen Streifen, der nahe dem des Nilblau liegt.

¹⁾ H. Burger, Spectroscopische Untersuchungen über die Constitution von Lösungen. Ber. Chem. Ges. 11. p. 1876—1878 (1878).

²⁾ A. E. Bostwick, Preliminary note on the absorption spectra of mixed liquids. Amer. J. (3) 87. p. 471—473 (1889).

³⁾ G. Krüss, Ueber die Constitution von Lösungen. Ber. Chem. Ges. 15. p. 1243—1249 (1882).

⁴⁾ J. Formánek, Untersuchung und Nachweis organischer Farbstoffe auf spectroscopischem Wege. Zs. f. Farben- u. Textil-Chemie. 1. Heft 11 (1902).

200

Endlich kommt auch der Fall vor, dass zwei Absorptionsstreifen sich abstossen. Mischt man alcoholische Lösungen von Neumethylenblau N (Streifen 6324) und Methylviolett 1 B (Hauptstreif 5865, Nebenstreif 5415), so dass der erste Farbstoff überwiegt, so wird der Hauptstreif des Methylviolett nach 5832 verschoben, während das nicht eintritt, wenn Methylviolett im Ueberschuss vorhanden ist.

An der von Melde zuerst beobachteten Thatsache ist also nicht zu zweifeln, es fragt sich nur, wie sie zu erklären sei. Man kann entweder annehmen, dass hier wirklich eine gegenseitige Beeinflussung der Schwingungsdauer stattfindet, oder dass eine chemische Einwirkung vorliegt, so dass die absorbirenden Moleceln geändert werden. Ich halte die Frage noch nicht für spruchreif, es liegen viel zu wenig genaue Beobachtungen vor. Krüss behauptet einfach, es müsse eine chemische Wirkung sein, macht aber nicht den geringsten Versuch zu erklären, welche. Vielleicht kann man daran denken, die Mischung als Lösung des einen Stoffes in einem anderen Mittel zu betrachten, so dass man eine Wirkung nach der Kundtschen Regel vor sich hätte.

Zum Schluss will ich nicht unterlassen, auf die höchst merkwürdigen Erscheinungen ¹) hinzuweisen, die sich bei der ultramicroscopischen Beobachtung von Farbstoffgemischen gezeigt haben. Vielleicht werden sie dereinst den Schlüssel für unsere Frage geben.

D) Einfluss der Temperatur.

70. Dass die Absorption des Lichtes durch verschiedene Körper in sehr erheblicher Weise mit der Temperatur der Körper geändert werden kann, ist schon früh bemerkt worden. Wir werden sehen, dass fast ausnahmslos die Aenderung derart ist, dass mit steigender Temperatur die Absorptionsstreifen oder die continuirliche Absorption nach flängeren Wellen hinrücken. Wenn diese Absorptionen im sichtbaren Theil des Spectrums stattfinden, so äussert sich die Wirkung in einer Farbenänderung des Körpers und als solche ist sie meist beschrieben worden.

Ich will zunächst die festen Körper besprechen, weil bei ihnen die Verhältnisse am einfachsten liegen; bei Flüssigkeiten, namentlich bei Salzlösungen, tritt die Schwierigkeit auf, dass mit der Temperaturänderung sehr oft andere Aenderungen Hand in Hand gehen, wie Bildung anderer Hydrate, Dissociation u. s. w., welche auch Farbenänderungen hervorbringen, da sie den absorbirenden Körper verändern. Dasselbe gilt freilich manchmal auch von festen Körpern.

Die ersten Beobachtungen rühren wohl von Brewster²) her; er fand, dass ein purpurfarbenes Glas bei hoher Temperatur Grün und Gelb viel besser

¹⁾ E. Raehlmann, Weitere Mittheilung über ultramicroscopische Untersuchung von Farbstoffmischungen und ihre physikalisch-physiologische Bedeutung. Verh. physik. Ges. 1903 p. 320—339.

²⁾ D. Brewster, Optics. London 1831; § 87.

lurchliess, als bei gewöhnlicher; dagegen wurde ein gelbgrünes und ein dunkelothes Glas beim Erhitzen fast undurchsichtig. Orpiment, ein Arsensulfid, ist
bei gewöhnlicher Temperatur gelb, wird blutroth, weil das vorher nicht absoroirte Grün nun auch absorbirt wird. Der hellgelbe und durchsichtige Phosphor
wird beim Erhitzen fast undurchsichtig. In demselben Jahre untersucht
Wilhelmy¹) mit Thermosäule die Durchlässigkeit eines Glases für die Wärmestrahlen einer Lampe. Das Glas von 68 mm Dicke liess bei 5° 63.5°/0 hinlurch, bei 100° 67.2°/0, wurde also durchlässiger, d. h. der Absorptionsstreif
rückte weiter ins Ultraroth.

Dann hat Schönbein²) einige Beobachtungen über feste und flüssige Körper mitgetheilt, welche bei ihm besondere Ansichten über Wirkungen des Dzon stützen sollen. Er sagt, viele Körper würden mit steigender Temperatur arbiger, mit abnehmender weisser. Diese Wirkung wird eintreten, wenn die Absorption grade an der Grenze des sichtbaren Spectrums liegt. Er führt als Beispiele an: Bleihydrat, Mennige, Manganoxyd, Quecksilberoxyd u. s. w. Sehr uffallend sei eine Lösung von Jod in Jodkalium. Schönbein ist der erste, ler auch Abkühlung versucht hat, die den entgegengesetzten Einfluss ausüben nuss: Brom werde bei —50° hellrothgelb, bei —70° wahrscheinlich weiss; schwefel sei bei —50° fast farblos.

Glan 3) benutzt wieder Gläser, die mit steigender Temperatur theils durchsichtiger, theils weniger durchsichtig werden, so dass Glan von ganz regelosem Verhalten spricht. Aber ihre Farbe verschiebt sich immer nach Roth
nin. Es ist klar, dass die Durchsichtigkeit keinen brauchbaren Maassstab abgeben kann: liegt die Absorption bei langen Wellen, so wird mit steigender
Temperatur diese Absorption aus dem sichtbaren Spectrum hinausrücken nach
Ultraroth, der Körper wird durchsichtiger werden, wenn nicht gleichzeitig von
Jltraviolett her Absorption ins sichtbare Gebiet eindringt. Man sieht leicht,
lass nur spectrale Beobachtung zuverlässige Auskunft geben kann, in manchen
Fällen auch die Farbenänderung, während die Aenderung der Durchsichtigkeit
scheinbar regellos sein kann. Glan macht auch einen Versuch, die Verhältnisse
theoretisch zu deuten, ich gehe darauf nicht ein.

Houston⁴) stellt eingehende Versuche an, findet aber zunächst keinerlei Regelmässigkeit; er bemerkt dann aber, dass viele Körper durch das Erhitzen eine dauernde Veränderung erfahren haben, z.B. durch Aenderung der Krystallform, durch Verlust von Krystallwasser; schliesst man diese Fälle aus, nimmt nur die, wo der Körper nach Abkühlung wieder die ursprüngliche Farbe zeigt, so gilt ganz allgemein die Regel, dass die Farbe mit steigender Temperatur

¹⁾ L. Wilhelmy, Ucber die Diathermansie des Glases bei verschiedenen Temperaturen. Pogg. Ann. 85. p. 217—226 (1852).

²⁾ C. F. Schönbein, Chemisch-physikalische Mittheilungen. J. f. pract. Chem. 55. p. 129 —163 (1852).

³⁾ P. Glan, Ueber die Absorption des Lichtes. Pogg. Ann. 141. p. 58-83 (1870).

⁴⁾ E. J. Houston, On the change of colour produced in certain chemical compounds y heat. J. Franklin Inst. 62. p. 115-127 (1871); Chem. News. 24. p. 177-180, 488-189 (1871).

nach Roth hinrückt. Er bringt eine grosse Liste von solchen Körpern 1) Rothe Körper: Ferrocyanid von Cu, rothes Sulfid von Sb, Anhydrid des Eisensesquioxyd, Subjodid von Cu, Protosulfid von Hg, Bleisubchromat, rothes Platinoxyd, Kaliumbichromat, — alle werden dunkler roth, bis braun oder schwarz. 2) Orangefarbige Körper: Arsenbisulfid oder Realgar, Quecksilberprotoxyd, Bleijodid, Eisenoxyduloxalat, — werden roth oder rothbraun. 3) Gelbe Körper: Bleichromat, Quecksilbersubsulfat, Baryumchromat, Zinnbisulfid, Orpiment — werden orange, roth oder braun. 4) Grüne Körper: Subjodid von Ag und von Hg; letzteres wird schliesslich braunroth. Dann werden noch die Oxyde von Zn und Sn genannt, die weiss sind, sehr starke Farbenänderung zeigen, aber nicht ganz zur ursprünglichen Farbe zurückkehren. Houston schliesst weiter, Temperaturerniedrigung müsse umgekehrt wirken, und macht einige unvollkommene Versuche, die dies bestätigen.

Mit der Farbe der Körper hat sich vielfach Ackroyd 1) beschäftigt; seine phantastischen Vorstellungen über das Wesen der Absorption habe ich schon früher angeführt. Er will für die Aenderung der Absorption durch Temperaturänderung den Namen "structural absorption" einführen; für die durch Aenderung der Concentration oder Dicke der Schicht "transverse absorption". Erstere sei eine Folge der Ausdehnung der Moleceln, die Farbe ändere sich stets nach der "metachromatischen Scala": Weiss, Blau, Grün, Gelb, Orange, Roth, Braun, Schwarz. Der Metachromatismus komme dadurch zu Stande, dass die Absorptionsbänder sich mit steigender Temperatur verbreitern, aber die nach Blau liegenden stärker nach Roth hin, als die nach Roth liegenden sich nach Blau verbreitern. Wie Lockyer 5 Stufen der Spectren eingeführt hat 2), so will er für Absorption 3 Stufen unterscheiden, nämlich mit abnehmender Temperatur: vollkommene Absorption, theilweise Absorption, gar keine Absorption.3) — Man sieht, dass überall recht unklare Vorstellungen zu Grunde liegen.

Als besonders merkwürdiges Beispiel führt er Quecksilberjodid an, welches von 16° bis 140° allmählich gelb-röthlicher und undurchsichtiger werde. Dann tritt plötzlich ein Sprung ein, es wird gelb und viel durchsichtiger, von da an aber verhält es sich wieder regelmässig. Ich will hier gleich anschliessen, dass diese Substanz mehrfach besprochen worden ist: es giebt zwei Quecksilberjodide: das eine, welches sich unter 126° bildet, ist roth und im quadra-

¹⁾ W. Ackroyd, Selective absorption. Proc. Phys. Soc. 2. p. 110—118 (1876), Phil. Mag. (5) 2. p. 423—430 (1876). Metachromatism or colour change. Chem. News. 34. p. 75—77 (1876). Transverse absorption of light. Chem. News. 36. p. 159—161 (1877).

²⁾ Siehe Bd. II. p. 231.

³⁾ Es sei erwähnt, dass W.A.Ross (Thermochromatism, or heat colouration, Chem. News. 34. p. 108—109, 1876) Ackroyd vorwirft, derselbe habe Alles seinem Buche: Pyrology or fire chemistry, 1875, entnommen, nur nicht den schlecht gewählten Namen Metachromatismus. Mir ist dies Buch nicht zugänglich gewesen. Er nimmt an, mit steigender Temperatur rückten die Moleceln auseinander, dann könnten noch längere Wellen hindurch; er scheint nicht zu bemerken, dass das grade ein den Beobachtungen widersprechendes Ergebniss liefern müsste.

tischen System krystallisirt, das zweite entsteht bei höherer Temperatur, ist orange und orthorhombisch. Man hat vielfach gemeint, der Farbenwechsel beim Erhitzen beruhe auf dem Uebergang der einen Modification in die andere, aber sowohl Kastle¹), als namentlich Gernez²) zeigen, dass das nicht der Fall ist; sowohl die rothe, als die gelbe Modification können abgekühlt werden, ohne in einander überzugehen, beider Farbe wird dabei heller.³)

Russell⁴) führt in seiner schönen Arbeit über die Farben der Cobaltsalze an, dass bei geschmolzenem Co-Chlorid und -Bromid mit steigender Temperatur die Absorption im Roth zunimmt.

Es ist schon erwähnt, dass Carnelley 5) Hypothesen über die Färbung der Körper angestellt hat. Auch er spricht vom Einfluss der Temperatur; er meint, die Temperatur steigere direct zwar nur die Amplitüde der Molecularschwingungen, nicht ihre Schwingungsdauer. Wenn aber die Amplitüde sehr gross sei, so könne mit ihr auch die Schwingungsdauer wachsen, wie bei einem Pendel. Ausserdem vermindere die Temperatur die Cohäsion zwischen den Moleceln, schwäche daher die "force of restitution", und somit könnten die Moleceln langsamer schwingen.

Kastle") bespricht die gefärbten Verbindungen von J und Br; er meint, die Farbe rühre davon her, dass ein Theil der Moleceln dissociirt sei, wir somit die Farbe des Haloids sehen. Dafür spreche, dass die am stärksten gefärbten Salze am wenigsten stabil seien, dass bei Temperatursteigerung die Farbe intensiver werde. Dann müsse bei Abkühlen die Farbe schwächer oder weiss werden, und dies bestätigt er, indem er die Körper in flüssiger Luft auf —190° abkühlt. Dabei wird: Bleijodid von goldgelb hell schwefelgelb, Phosphorpentabromid von eitronengelb weiss, Phosphorheptabromid von roth gelb, Quecksilberbromjodid von hellgelb weiss, Jodoform von gelb weiss u. s. w. Er sagt dann, offenbar ohne Kenntniss der vielen vorhergehenden Untersuchungen, die Körper schienen allgemein bei Abkühlung heller zu werden, und bestätigt dies für J, Br, S, P, Kupfersulfat, Chromalaun, Manganchlorid, Chromchlorid und einige Lösungen. Man könne aber freilich nicht schliessen, dass in allen diesen Fällen Dissociation den Farbenwechsel bedinge.

Kayser, Spectroscopie. III.

¹⁾ J. H. Kastle, On the effect of very low temperatures on the colour of compounds of bromine and iodine. Chem. News. 82. p. 90—91 (1900).

²⁾ D. Gernez, Sur les changements de couleur qu'éprouvent les iodures mercuriques aux divers températures. C. R. 136. p. 889-891 (1903).

³⁾ In einer späteren Abhandlung (Chem. News. 67. p. 147 (1893)) erwähnt Ackroyd noch Jodsilber, welches bei 116° gelb, bei 180° orange, bei 412° dunkelziegelroth, bei 450° eine dunkelrothe Flüssigkeit sei.

⁴⁾ W. J. Russell, On the absorption spectra of cobalt salts. Proc. Roy. Soc. 32. p. 258 —272 (1881).

⁵⁾ Th. Carnelley, On the colour of chemical compounds chiefly as a function of the atomic weight of their constituent elements. Phil. Mag. (5) 18. p. 130—140 (1884).

⁶⁾ J. H. Kastle, On the colour of compounds of bromine and iodine. Americ Chem. J. 21. p. 398—413 (1899). On the effect of very low temperatures on the colour of compounds of bromine and iodine. Chem. New. 82. p. 90—91 (1900).

Moissan und Dewar¹) finden, dass Fluor gelb sei, auch noch in festem Zustand; aber mit sinkender Temperatur wird es heller, ist bei —253° weiss, ebenso wie Cl, Br, J.

71. Die erste spectroscopische Messung verdanken wir Conroy²), der die Lage der Absorptionsstreifen des Cobaltglases in kaltem und heissem Zustande bestimmt und die Verschiebung nach längeren Wellen constatirt. Nach ihm liegen die Streifen:

Wie unsicher derartige Messungen sind, sei an dieser Stelle gezeigt:

Russell³) misst für dieselben Banden: 665—630, 603—585, 550—525. Hartley⁴) findet für dicke Schicht: das Spectrum beginnt bei 718, dann sind zwei Bänder sichtbar von 665—581 und 549—513, volle Absorption von 400 an. Hartley bemerkt, diese Banden verschieben sich nicht mit gesteigerter Temperatur, selbst bis zum Weichwerden des Glases.

Rizzo⁵) untersucht Co-, Di-, Mn-Glas und findet folgende Lagen der Streifen:

Cobaltglas				Didymglas			Manganglas		
15°	300°	500°		15°	3000	500°	15°	300°	500°
${ 687 \atop 659 \atop 638 }$	690 666 648	692 671 646	ı		unsichtb.	unsichtb.	674 656 638	686 662 646	diffus nach R 666 650
603 590 578 (552	611 593 580 563	613 594 580 565	Ш	Schwach. Bd.	684 598 585 572	685 breit 599 585 572	603 590 583 554	604 592 584 554	605 593 585 554
\$532 ?	547 ?	550 ?	VII V IV	525 510 483 475	529 512 — —	schlecht schlecht —	deutlich deutlich	un- deutlich	
			∇ III	447	schlecht	schlecht			

In einer vortrefflichen Abhandlung weist Pulfrich 6) darauf hin, dass die Aenderung der Brechung und Dispersion mit der Temperatur nicht, wie man bis dahin angenommen hatte, nur durch die Ausdehnung der Körper bedingt sei, sondern in noch höherem Maasse durch die Lage der Absorptionsstreifen, namentlich der ultravioletten. Beide Einflüsse wirken sich entgegen

¹⁾ H. Moissan et J. Dewar, Sur la solidification du fluor et sur la combinaison a -252.5° du fluor solide et de l'hydrogène liquide. C. R. 136. p. 641-643 (1903).

²⁾ J. Conroy, On the change in the absorption-spectrum of cobalt-glass produced by heat. Phil. Mag. (5) 31. p. 317—320 (1891).

³⁾ W. J. Russell, Proc. Roy. Soc. 32. p. 268 (1881); die λ für die beiden ersten Bänder sind der Figur entnommen.

⁴⁾ W. N. Hartley, Trans. Roy. Dubl. Soc. (2) 7. p. 277 (1900).

⁵⁾ G. B. Rizzo, Variazioni prodotte dal calore in alcuni spettri d'assorbimento. Atti di Torino. 26. p. 632—638 (1891).

⁶⁾ C. Pulfrich, Ueber den Einfluss der Temperatur auf die Lichtbrechung des Glases. Wiedem. Ann. 45. p. 609-665 (1892).

und so kann es kommen, dass in manchen Körpern der eine, in anderen der zweite überwiegt. Die Erscheinungen machen es nothwendig, anzunehmen, dass immer die Absorption mit steigender Temperatur nach längeren Wellen hin sich erstrecke, und Pulfrich zeigt an der Farbenänderung von weissen Gläsern, dass das in der That der Fall ist.

Pettinelli ¹) findet, dass von Wärmestrahlen, die von Quellen von $100\,^{\circ}$ resp. $360\,^{\circ}$ ausgehen, Glas bei $28\,^{\circ}$ mehr durchlässt als bei $100\,^{\circ}$; bei Glimmer aber war kein Einfluss der Temperatur zu merken.

Eine photometrische Untersuchung, die sich freilich nur auf das sichtbare Spectrum beschränkt, liefert Königsberger²). Durch Messungen an verschiedenen Gläsern, Kaliumbichromat, Selen, Brookit, grünen Silicaten, Fuchsin, Actinolith kommt er zu dem Schlusse: "In festen selectiv absorbirenden Körpern bewirkt steigende Temperatur eine Verschiebung der Absorptionscurven nach grösseren Wellenlängen und in einzelnen Fällen gleichzeitig eine geringe Ausdehnung des Absorptionsgebietes. Die Grösse der maximalen Absorption ändert sich anscheinend nicht." Königsberger sagt, das beziehe sich aber nur auf die breiten Banden, nicht auf scharfe Linien, wie sie in Didym- und Cerglas auftreten; für diese habe er zwischen 100 und 5000 keine Verschiebung gefunden. Das ist also ein Widerspruch gegen Rizzo; in Lösungen scheinen sich nach Photographien von Liveing³) und von Hartley⁴) einzelne der Banden nach Roth hin zu verbreitern.

72. Fassen wir alle diese Beobachtungen zusammen, so scheint in der That das Wandern der Absorption nach grösseren Wellen mit steigender Temperatur bei den festen Körpern eine sehr allgemeine Erscheinung zu sein. Ich glaube, dass in Fällen, wo sie sich nicht bestätigen sollte, andere Veränderungen des Körpers sie nur verdecken. Worauf aber die Erscheinung beruht, ist noch völlig unaufgeklärt, und es liegen überhaupt keine Versuche vor, die durch exacte Messungen über die Grösse der Verschiebung im Stande wären, irgend einen Anhalt zu geben. Stellt man sich auf den Boden der alten Auffassung, dass die Schwingungen der ponderablen Moleceln das Bestimmende sind, so liegt immerhin die Möglichkeit vor, dass in Folge der wachsenden inneren Energie eine Ausdehnung des Molecels eintritt, und dass dadurch eine Verzögerung der Schwingungen hervorgebracht wird, oder dass durch die Ausdehnung die inneren Kräfte des Molecels geschwächt und dadurch die Schwingungszahl herabgesetzt wird. Aber das sind vorläufig werthlose Hypothesen, die man in keiner Weise prüfen kann.

Sehr auffallend ist der Widerspruch, der in diesem Verhalten der Ab-

¹⁾ P. Pettinelli, Sulle variazioni con la temperatura delle diatermaneità del vetro e della mica. Nuovo Cim. (4) 2. p. 156—158 (1895).

²⁾ J. Künigsberger, Ucber die Abhängigkeit der Absorption des Lichtes in festen Kürpern von der Temperatur. Drudes Ann. 4. p. 796—810 (1901).

³⁾ G. D. Liveing, Cambr. Phil. Trans. 18. p. 298-315 (1899).

⁴⁾ W. N. Hartley, Trans. Roy. Dubl. Soc. (2) 7. p. 253-312 (1900).

The state of the s

sorption gegen das der Emission zu Tage tritt 1): während bei letzterem mit steigender Temperatur die kurzen Wellen stärker wachsen, finden wir bei der Absorption das Umgekehrte, obgleich doch beide durch das Kirchhoffsche Gesetz verknüpft sein sollen. Man wird daraus den Schluss ziehen müssen, dass bei Körpern mit selectiver Absorption sehr eigenthümliche Verhältnisse in Bezug auf die Emission werden eintreten können: ihr Emissionsvermögen ist E = eA, wo e die jetzt wohl bekannte Function von Wellenlänge und Temperatur für den schwarzen Körper bedeutet, A das Absorptionsvermögen unseres Körpers. Denken wir uns für irgend eine Temperatur e und A als Functionen der Wellenlänge in Curvenform aufgetragen, so erhalten wir das Emissionsvermögen unseres Körpers für jede Wellenlänge, wenn wir die beiden Ordinaten für sie mit einander multipliciren. Steigt die Temperatur, so wandert die Curve e nach kürzeren Wellen und wächst, die Curve A nach längeren Wellen, bleibt aber nach Königsberger der Höhe nach unverändert. Das Product der beiden Curven kann jetzt ein vollständig anderes Bild geben, als vorher. Es wäre sogar möglich, dass mit steigender Temperatur die Emission für eine bestimmte Wellenlänge abnimmt, wenn nämlich die Verschiebung von A mehr wirkt, als die Aenderung von e. Leider liegen Messungen für die Emission solcher Körper noch gar nicht vor.

73. Bei Flüssigkeiten scheinen die Verhältnisse ähnlich zu liegen, wie bei festen Körpern, nur treten hier ausserordentlich häufig Aenderungen in der Constitution auf, welche den Temperatureinfluss ganz verdecken können. Schönbein²) hat zuerst für einige Eisensalze bemerkt, dass sie mit steigender Temperatur dunkler, mit abnehmender heller werden. Dann hat Gladstone³) die Spectra vieler Salze photographirt; er meint, dass bei Goldbromid, Cernitrat, Kaliumbichromat, Ferrocyankali, Ferricyankali u. s. w. die beobachtete Farbenänderung nur der Temperatur zuzuschreiben sei, während bei manchen Eisen-, Ni-, Cu-, Co-Salzen eine chemische Aenderung eintrete. In den erstgenannten Fällen wirke Temperatursteigerung ebenso wie eine Verdickung der absorbirenden Schicht, es werde weniger Licht durchgelassen; in den anderen Fällen wirke Temperatur, wie Erhöhung der Concentration, d. h. die Wirkung des Halogens oder der Säure werde merklicher. So einfach liegt indessen die Sache nicht.

Schiff⁴) untersucht 40—50 Salze — welche, giebt er nicht an —, und findet, dass im Allgemeinen mit zunehmender Temperatur eine Zunahme der Farbe eintrete. Es gebe einige Ausnahmen, sie seien aber durch chemische Aenderungen zu erklären.

3) J. H. Gladstone, On the effect of heat on the colour of salts in solution. Phil. Mag. (4) 14. p. 425—426 (1857), auch Rep. Brit. Ass. 1857, Not. & Abstr. p. 8.

-163 (1852).

Aehnliche Bemerkungen siehe bei J. Königsberger, Drudes Ann. 4. p. 807 (1901).
 C. F. Schönbein, Chemisch-physikalische Mittheilungen. J. f. pract. Chem. 55. p. 129

⁴⁾ H. Schiff, Einfluss der Temperaturerhöhung auf die Intensität der Farbe von Lösungen. Liebigs Ann. 110. p. 203—208 (1859).

Feussner¹) untersucht photometrisch Fe- und Cu-Chlorid, Cu-Sulfat, schwefelsaures Kupferoxydammoniak, Kaliumbichromat, Ni-Nitrat, Co-Chlorür, Pt-Chlorid. Er findet, dass mit der Temperatur das Absorptionsvermögen wächst, am meisten bei den Chlorverbindungen; für Co-Chlorür fand er, dass sich die Absorption auch verschiebt. Er meint, die Aenderungen könnten nicht chemischer Natur sein, weil sie dann bei einer Temperatur sprungweise auftreten müssten, während er eine ganz continuirliche Aenderung beobachtet habe.

Houston²), den ich schon bei den festen Körpern erwähnt habe, untersucht auch Lösungen in Wasser: Rosanilin wird dunkler roth; Co-Chlorid ebenso; Eisensesquisulfat wird von roth bräunlich; die orangefarbenen Chromsäure und Ammoniumbichromat werden roth; das gelbe Sesquinitrat von Eisen wird braunroth; die grünen Salze Kaliumferrocyanid und Kaliumchromat werden gelb, Ni-Nitrat und -Sulfat gelbgrün; das blaue Kupferchlorid wird gelbgrün, das Kupfersulfat grün; das violette Ammoniooxyd von Ni wird hellblau, Lacmus indigo. Ebenso zeigt sich bei manchen Flüssigkeiten, dass sie bei sinkender Temperatur farbloser werden.

Interessante Versuche macht Tichborne³), um zu zeigen, dass der Temperatureinfluss vielfach darin besteht, H2O abzuspalten: Cobaltchlorid ändert bekanntlich beim Erwärmen seine Farbe von Rosa in Blau, wobei H₂O abgespalten wird. Wenn man eine wässrige rosa Lösung kocht, so werde sie nie blau, weil 100° zur Dissociation nicht ausreichen. Setzt man aber ein wasserentziehendes Mittel zu, wie Schwefelsäure, Calciumchlorid u. s. w., so tritt der Farbenumschlag ein. Die Lösung in Alkohol ist blau, setzt man aber Wasser zu, so wird sie rosa, beim Erhitzen wieder blau. Erhitzt man die wässrige rosa Lösung über 1000 in zugeschmolzenen Röhren, so wird sie blau. — Ganz ähnliche Erscheinungen zeigt Kupferchlorid, dessen Hydrat in wässriger Lösung blau ist, während das Anhydrid ein braungelbes Salz ist. Daher ist die alcoholische Lösung grüngelb. Die blaue Lösung in zugeschmolzenem Rohr auf höhere Temperatur erhitzt, wird grün, gelb, braun, beim Abkühlen tritt der umgekehrte Verlauf ein. Hier hätten wir daher einen Farbenwechsel, wie er sonst der Temperatur allein zugeschrieben wird, während er hier sicher auf einer chemischen Wirkung beruht. Aehnliches zeigen auch Nickelsalze.

lch will hier gleich auf die sehr eingehenden Untersuchungen von Hartley⁴) über zahlreiche Cobaltsalze hinweisen. Hartley findet, dass die Aenderungen ausschliesslich auf Rechnung chemischer Einflüsse zu schreiben sind.

¹⁾ W. Fenssner, Ueber die Absorption des Lichtes bei veränderter Temperatur. Berl. Ber. 1865, p. 144—147.

²⁾ E. J. Houston, On the change of colour produced in certain chemical compounds by heat. J. Franklin Instit. 62. p. 115—127 (1871), auch Chem. News. 24. p. 177—180, 188—189 (1871).

³⁾ Ch. R. S. Tichborne, On the action of heat upon solutions of hydrated salts. Chem. News. 25. p. 133-135 (1872).

⁴⁾ W. N. Hartley, The action of heat on the absorption spectra and chemical constitution of saline solutions. Dublin Trans. (2) 7. p. 253-312 (1900).

The control of the co

74. In einer umfangreichen Untersuchung über die Fluorescenz- und Absorptionsspectra einer Unzahl von Uransalzen besprechen Morton und Bolton') auch den Einfluss der Temperatur. Sie finden, dass im Allgemeinen mit steigender Temperatur die Banden nach grösseren Wellen hin rücken und gleichzeitig die Absorption wächst; eine Ausnahme scheinen die Nitrate und Acetate, sowie das Uranylsulfat zu machen, deren Banden unverändert bleiben. Ich will einige Zahlenbeispiele geben; die Verf. messen nach der Bunsenschen Scala, wobei D auf 50 fällt, kleinere Zahlen grösseren Wellenlängen entsprechen:

Carbonat von Ammoniak und Uran

24 0: 104.2, 113.4, 123.7, 133.4, 144.0, 153.0

860: 102.6, 112.5, 122.0, 131.2, 142.8, 152.0

Carbonat von Kalium und Uran

240: 103.0, 113.0, 123.8, 133.8, 144.4, 153.0

86°: 101.8, 111.7, 122.2, 132.0, 142.8, 152.0.

Bei dieser Gelegenheit wird auch das Absorptionsspectrum von übermangansaurem Kali erwähnt, welches sich derselben Regel fügt:

24°: 54.7, 63.3, 72.0, 80.6, 88.9 86°: 53.8, 62.4, 70.8, 79.8, 88.0.

Über diese letzte Substanz äussert sich auch Hiebendaal²); er untersucht sie bei 20°, 40° und 80°, findet aber keine Spur von Verschiebung der Banden. Seine Abhandlung enthält für zahlreiche Stoffe Angaben über den Einfluss der Temperatur; er sagt: mit steigender Temperatur bleiben die Banden im Allgemeinen an ihrer Stelle, werden aber schwächer. Die Endabsorption dagegen wird stärker und schiebt sich in das Spectrum hinein, so dass die Substanz undurchsichtiger wird, namentlich am violetten Ende.

- 75. Besonders eingehende Untersuchungen verdanken wir Hartley³); sie sind im Wesentlichen schon in den Jahren 1874 und 1875 ausgeführt worden, indessen damals nur in ganz kurzen Auszügen veröffentlicht. Die ausführliche Publication mit Hinzufügung neuer Beobachtungen stammt erst aus dem Jahre 1900. Der Zweck der Untersuchung war nicht sowohl der, den Einfluss der Temperatur auf die Lage der Absorption nachzuweisen, als zu zeigen, dass im Gegensatz zu der Annahme von Ostwald jedem Salzmolecel sein besonderes Absorptionsspectrum zukommt, wenn es nicht bei der Auflösung chemisch verändert wird. Um das nachzuweisen, wird aber auch vielfach der Einfluss der Temperatur untersucht, da sie chemische Zersetzungen begünstigt. Hartley kommt durch seine Untersuchungen an Salzen von Ni, Co 4), Cr u. s. w. zum
- 1) H. Morton and Carrington Bolton, Investigation of the fluorescent and absorption spectra of the uranium salts. Chem. News. 28. p. 47—50, 113—116, 164—167, 283—284, 244—246, 257—259, 268—270 (1873).

2) J. M. Hiebendaal, Onderzoek over eenige Absorptiespectra. Acad. Proefschr. Utrecht 1873. Goringhem bei Horneer. 96 pp.

3) W. N. Hartley, siehe ausser der eben genannten Hauptarbeit nach: Proc. Roy. Soc. 22. p. 241—243 (1874) und ibid. 23. p. 372—373 (1875); Chem. News. 65. p. 15—16 (1892).

4) Ueber Cobaltsalze liegen auch Bemerkungen von A. Étard vor: C. R. 120. p. 1057—1060 (1895).

Schluss, dass der Einfluss von Wärme auf wässrige Lösungen von Salzen, die nicht Hydrate bilden, darin besteht, dass die Absorption zunimmt, und zwar namentlich die am violetten Ende. Wenn Verschiebungen von Banden eintreten, sind sie gering. Dies sei ein rein physicalischer Vorgang, der erklärt werden könne durch die Zunahme der Amplitüde der molecularen und intramolecularen Schwingungen. Sobald eine erhebliche Aenderung des Spectrums eintritt, sei es in Bezug auf die Menge oder die Wellenlänge des absorbirten Lichtes, ist das immer die Folge einer Veränderung in der Zusammensetzung des Molecels, nämlich eine Abspaltung von Wasser oder ein Zerfall in die basische Verbindung und freie Säure. In letzterem Falle trete beim Abkühlen der ursprüngliche Zustand entweder gar nicht wieder ein, oder sehr langsam, nach Tagen oder Wochen. — Ich werde auf diese Abhandlungen noch näher einzugehen haben, wenn ich ihren eigentlichen Gegenstand, die Farbe der Ionen, bespreche.

Ich will hier nur noch die Messungen Hartleys für den Einfluss der Temperatur auf Kaliumpermanganat anführen. Die Banden liegen bei

Farbenänderungen bei Temperaturänderung der Cobaltsalze, welche auf Bildung oder Zersetzung von Hydraten zurückzuführen sind, erwähnt auch Russell. 1) Carnelley und Alexander 2) sagen, bei den metallischen Derivaten von Ortho- und Paranitrophenol rücke ausnahmslos die Farbe nach Roth mit steigender Temperatur.

Bremer³) hat für eine grosse Anzahl von Stoffen, welche Absorptionsstreifen zeigen, also namentlich Farbstoffe, den Einfluss der Temperatur auf die Wellenlänge der Absorptionsmaxima dieser Streifen gemessen. Neben Farbstoffen werden noch Kaliumpermanganat und einige Uranylsalze behandelt. In allen Fällen findet sich eine Verschiebung der Streifen nach Roth mit wachsender Temperatur. Als Beispiel will ich übermangansaures Kali geben, für welches schon oben mehrere sich zum Theil widersprechende Angaben gemacht wurden:

```
20 °: 574.9, 550.9, 524.0, 505.8, 486.4
40 °: 576.0, 551.5, 526.3, 506.4, 487.1
60 °: 576.5, 552.9, 527.0, 507.5, 488.1
80 °: 576.8, 553.7, 527.6, 508.5, 489.7.
```

Eine merkwürdige Abweichung zeigen die Thioninderivate; in allen Lösungsmitteln verschieben sich ihre Streifen nach kürzeren Wellenlängen, zum Theil sehr bedeutend. Ich will auch davon einige Beispiele geben:

¹⁾ W. J. Russell, On the absorption spectra of cobalt salts. Proc. Roy. Soc. 32. p. 258 —272 (1881).

²⁾ Th. Carnelley and J. Alexander, The colour of some carbon compounds. Chem. News. 57. p. 217-218 (1888).

³⁾ H. Bremer, Einfluss der Temperatur gefärlter Lösungen auf die Absorptionsspectren derselben. Inaug.-Diss. Erlangen 1890. Im Auszug: Zs. f. anorg. Chem. 1. p. 104—125 (1892).

Salzsaures Thionin in Alcohol hat zwei Streifen, die bei 200 liegen bei: 606.9 und 564.4, bei 700 bei 604.5 und 562.7.

Dimethyldiäthylthionin HJ in Alcohol: bei 20°: 659.9, bei 70°: 658.9

, , Chloroform: bei 20°: 658.9, bei 60°: 657.3

, CS2: bei 20°: 668.5, bei 40°: 665.3

Diäthylthionin asym. , Wasser: bei 20°: 634.6, bei 80°: 641.4

, Alcohol: bei 20°: 634.1, bei 70°: 630.0

Vernon¹) untersucht Lösungen von Salzen von Cu, Ni, Co, Cr, U, Fe. Er findet, dass bei fast allen zwischen 30° und 60° die Farbe mit der Temperatur zunimmt, nur bei einzelnen wenigen ist kein Einfluss vorhanden. Er meint, die Farbenzunahme beruhe durchaus auf chemischer Wirkung, Hydratation.

Schumann²) untersucht geschmolzenes Bromsilber; die Absorption beginne bei $\lambda = 470$, rücke mit steigender Temperatur bis Gelb und dann trete bei D ein scharfes Absorptionsband auf. Erhitzt man noch weiter, so verbreitert es sich, namentlich nach Roth zu.

Rizzo³) erhitzt das unter dem Namen Brewstersches Salz bekannte Doppeloxalat von Cr und K, welches Absorptionsbanden und eine scharfe Linie zeigt. Die Banden sollen sich nach Roth verschieben, z.B. das Maximum des zweiten Bandes von 590 bei 160 bis 604 bei 1800, die scharfe Linie aber behält genau ihren Platz bei 704.

Sabatier⁴) verfolgt die Farbenänderung des Bromür von Kupferoxydul, die von Blau nach Grün erfolgt. Er findet, dass dies auf Bildung des Anhydrids beruht, da concentrirte Lösungen oder solche in Alcohol auch die grüne Farbe zeigen.

76. Einen Anfang zu exacten Messungen für die uns beschäftigende Frage liefern Nichols und Spencer. 5) Sie messen photometrisch die Menge des durch verschiedene Flüssigkeiten durchgelassenen Lichtes bei verschiedenen Temperaturen und für verschiedene Wellenlängen. Angegeben wird die "Durchlässigkeit", d. h. das Verhältniss des auffallenden Lichtes zu dem durchgelassenen; die Reflection ist also nicht in Rechnung gezogen, die Absorptionsverluste erscheinen zu gross. Neben den Zahlen geben die Autoren noch Curven und zwar isochromatische Curven, welche die Durchlässigkeit für eine Wellenlänge als Function der Temperatur darstellen, und isotherme Curven, welche die Durchlässigkeit im ganzen Spectrum für eine Temperatur darstellen.

¹⁾ H. M. Vernon, On the dissociation of electrolytes in solution as shown by colorimetric determinations. Chem. News. 66. p. 104—105, 114—115, 141—144, 152—154 (1892).

²⁾ V. Schumann, Das Absorptionsspectrum des Bromsilbers bei steigender Temperatur. Eders Jahrb. f. Photogr. 7. p. 160—165 (1893).

³⁾ G. B. Rizzo, Sulle proprietà delle linee e delle bande negli spettri d'assorbimento. Nuovo Cim (3) 35. p. 132—136 (1894).

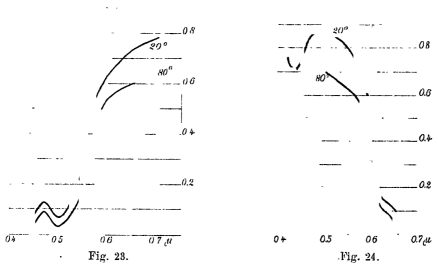
⁴⁾ P. Sabatier, Sur le bromure cuivrique. C. R. 118. p. 980-983, 1042-1045, 1144-1146, 1260-1263 (1894).

⁵⁾ E. L. Nichols and Mary C. Spencer, The influence of temperature upon the transparency of solutions. Phys. Rev. 2. p. 344-360 (1895).

Die untersuchten Lösungen lassen sich in vier Klassen theilen: 1. solche, bei denen im ganzen Spectrum eine Aenderung eintritt, die mit der Erwärmung wieder verschwindet. 2. Solche, bei denen nur in einzelnen Theilen des Spectrums wieder verschwindende Aenderungen auftreten. 3. Solche, bei denen die Temperatur gar nicht die Absorption verändert; die isochromatischen Curven sind dann gerade Linien, parallel der Axe. 4. Lösungen, bei welchen dauernde Veränderungen eintreten. — Zu der ersten Gruppe gehören Cobaltammoniumsulfat und Kaliumbichromat. Für die erste Substanz ergeben die Messungen z. B. folgende Zahlen.

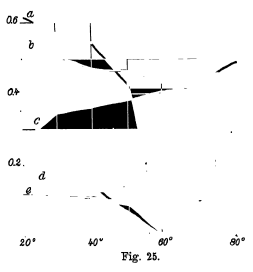
Temperatur	200	300	400	50°	600	700	80 0
$\lambda = 6867$	0.76	0.76	0.69	0.68	0.65	0.64	0.61
5896	0.58	0.57	0.56	0.56	0.52	0.51	0.50
5500	0.21	0.20	0.19	0.19	0.17	0.15	0.15
5200	0.07	0.06	0.06	0.05	0.05	0.05	0.04
4900	0.07	0.067	0.05	0.06	0.06	0.05	0.05
4700	0.14	0.12	0 11 .	0.10	0.10	0.10	0.10
4500	0.08	0.07	0.07	0.07	0.06	0.05	0.05

Die Fig. 23 giebt die Isothermen für 20° und 80°; man sieht, dass die Durchlässigkeit mit wachsender Temperatur erheblich abnimmt. Die Isochromaten erweisen sich hier, wie überall, soweit die Genauigkeit der Beobach-



tungen reicht, als grade Linien, d. h. die Abnahme der Durchlässigkeit ist proportional der Zunahme der Temperatur. — Zu der zweiten Klasse gehören Kaliumchromat, Natriumbichromat, Kupfersulfat, Chromsulfat, Kaliumeisencyanid. Als Beispiel gebe ich (Fig. 24) die Isothermen für Kupfersulfat bei 20° und 80°. Zur dritten Gruppe werden gerechnet: Wasser, Cochenille, Natriumnitrat, Nickelsulfat, zur vierten: Kupferacetat, Ferrichlorid, Kaliumpermanganat, Kupfer- und Nickel-Chlorid. In dieser letzten Gruppe, deren

Temperaturänderung also beim Abkühlen nicht verschwindet, wo somit chemische Aenderungen eingetreten sein müssen, ist die Veränderung mit der Temperatur theils langsam und continuirlich, theils tritt sie bei einer bestimmten Temperatur ziemlich plötzlich auf. Die Verfasser geben die in Fig. 25 dargestellte Zeichnung, welche Isochromaten der fünf Substanzen enthält. a bezieht sich auf Kupferchlorid für die Wellenlänge 470, b auf Kupferacetat, λ 550, e auf



Kaliumpermanganat, 2 620, d auf Ferrichlorid, \(\lambda\) 505, c auf Nickelchlorid, & 550. Alle Curven zeigen eine Abnahme der Durchlässigkeit mit steigender Temperatur ausser c. Es ist indessen zu bemerken, dass solche Curven für eine einzelne Wellenlänge überhaupt sehr wenig bedeuten: ist an der zufällig gewählten Stelle bei niedriger Temperatur grade der Rand einer Bande, so kann durch Verschiebung derselben die Undurchlässigkeit stark zunehmen oder auch abnehmen, je nachdem an welchem Rand man misst.

Ich habe noch eine Untersuchung von Liveing 1) zu erwähnen, die sich mit Salzen von Di und Er beschäftigt. Es zeigt sich, dass bei allen Salzlösungen der Einfluss ein doppelter ist: die Absorptionsbänder werden breiter aber schwächer; ferner ist bei Nitraten eine continuirliche Absorption im Ultraviolett vorhanden, und diese nimmt mit der Temperatur an Stärke zu und erstreckt sich weiter nach Roth hin; eine Verschiebung der Absorptionsbänder scheint nicht einzutreten.

77. Ueberblicken wir die im Vorigen besprochenen Angaben, so zeigen sich eine ganze Anzahl von Widersprüchen. Es scheint aber doch etwa Folgendes ziemlich sicher zu sein: Alle grösseren Aenderungen, welche bei Salzlösungen durch Temperatursteigerung hervorgebracht werden, sind ausnahmslos auf chemische Aenderungen zurückzuführen, wenn auch die Art der Aenderung in vielen Fällen unbekannt oder strittig ist. Sehr oft macht sich die chemische Veränderung dadurch kenntlich, dass die Lösung beim Abkühlen ihre ursprüngliche Farbe gar nicht zurückerhält, oder erst sehr langsam.

Aber auch in Fällen, wo chemische Aenderungen ausgeschlossen erscheinen, finden wir Wirkungen der Temperatur, die sich meist darin äussern, dass die

¹⁾ G. D. Liveing, On the effects of dilution, temperature and other circumstances, on the absorption spectra of solutions of Didymium and Erbium salts. Cambr. Phil. Trans. 18. p. 298—315 (1899).

Lösung undurchsichtiger wird, ihr Farbton sich nach Roth zu verschiebt. Untersucht man diese Wirkung spectroscopisch, so findet man, dass sie wohl der Hauptsache nach davon herrührt, dass die Endabsorption im Ultraviolett oder überhaupt auf der Seite der kürzeren Wellen an Intensität zunimmt und sich gleichzeitig auf immer längere Wellen erstreckt.

Wenn die Substanz Absorptionsbänder besitzt, so scheint es, dass dieselben sich mit steigender Temperatur im Allgemeinen nach Roth hin verschieben und sich gleichzeitig verbreitern. Scharfe Absorptionslinien nehmen daran nicht Theil. Es wäre möglich, dass das Vorrücken nach Roth desto stärker ist, je breiter die Banden sind, d. h. je mehr sie sich dem Character continuirlicher Absorption nähern.

Für die Erklärung der Wirkungen wüsste ich nichts zu dem hinzuzufügen, was bei den festen Körpern gesagt ist; wir wissen nichts und können uns nur in einigen mehr oder weniger plausiblen Hypothesen ergehen über die Aenderung der Dimensionen oder Kräfte der Moleceln mit der Temperatur. Die Erklärung von Wolchonsky!) wird kaum irgend jemand geneigt sein anzunehmen: nach ihm sind alle Aenderungen nur eine Folge der grösseren Geschwindigkeit der Moleceln und einer Verbreiterung nach dem Dopplerschen Princip. Abgesehen davon, dass man gar nicht Verbreiterung sondern Verschiebung beobachtet, passt die Grössenordnung absolut nicht: die Verschiebungen würden Geschwindigkeitsänderungen von vielen Tausenden von Kilometern in der Secunde entsprechen.

78. Es bleibt uns der Einfluss der Temperatur auf Gase zu besprechen. Nur sehr vereinzelte Thatsachen liegen hier vor. Das bekannteste Beispiel liefert salpetrige Säure: bei niedriger Temperatur ist dies ein völlig farbloser fester Körper; er verwandelt sich bei Erwärmen in eine Flüssigkeit, dann in ein Gas, und gleichzeitig ändert sich die Farbe durch Gelb in Rothbraun, welches immer dunkler wird, so dass das Gas schliesslich schwarz erscheint. In diesem Falle kann kein Zweifel bestehen, dass wir es mit chemischer Aenderung zu thun haben: durch Zerfall entsteht aus der farblosen salpetrigen Säure Untersalpetersäure, die gefärbt ist, und ein äusserst characteristisches Absorptionsspectrum zeigt, welches zuerst von Brewster²) entdeckt und dann sehr häufig³) näher untersucht worden ist. Mit steigender Temperatur nimmt

¹⁾ E. Wolchonsky, Einfluss der Temperatur auf die Absorptionsspectra. Warschau. Univ. Jsw. 1898. Nr. 4*. Fortschr. 54, 2. p. 58 (1898).

²⁾ D. Brewster, Observations on the lines of the solar spectrum, and on those produced by the earth's atmosphere, and by the action of nitrous acid gas. Trans. Roy. Soc. Edinb. 12, III. p. 519—530 (1834), auch Phil. Mag. (3) 8. p. 384—392 (1836).

³⁾ Ohne hier die gesammte Litteratur über das Absorptionsspectrum von NO2 zusammenstellen zu wollen, gebe ich einige Arbeiten an, die sich vornehmlich mit dem Einfluss der Temperatur beschäftigen: E. Luck, Ueber das Verhalten der salpetrigen Säure und Untersalpetersäure gegen durchfallendes Licht. Zs. f. analyt. Chem. 8. p. 402—405 (1869). J. Moser, Die Spectren der salpetrigen und der Untersalpetersäure. Wiedem. Ann. 2. p. 139—140 (1877). A. Schuster, The spectra of chemical compounds. Nat. 16. p. 193—194 (1877). L. Bell, Notes

die Dissociation und damit die Färbung des Gemisches zu. Wie die Untersuchung der Spectren zeigt, werden mit steigender Temperatur die Absorptionslinien intensiver, verbreitern sich und fliessen schliesslich nahezu zusammen. Die Erhöhung der Temperatur wirkt also in diesem Falle zunächst nur insofern als sie Vermehrung der absorbirenden Moleceln hervorbringt. Dann aber scheint die weitere Dunkelheitszunahme auf veränderter Absorption in den unveränderten NO₂-Moleceln zu beruhen.

Aehnliche Veränderungen sind auch beim Schwefeldampf¹) beobachtet: bei mässiger Temperatur lässt er nur Roth hindurch. Bei höherer Temperatur dehnt sich der Dampf plötzlich aus und gleichzeitig werden Banden sichtbar-Hier liegt die Dissociation des anfangs complicirten Molecels in ein einfacheres auf der Hand. Nach Howe und Hamner²) ist der Dampf bei der Siedetemperatur des Sorangefarbig, wird dunkler roth bis 500°, dann wieder heller. ist bei 634° strohgelb. — Na-dampf³) absorbirt bei mässiger Temperatur continuirlich beide Enden des Spectrums; dann treten Banden auf, dann die D-Linien, die allmählich stärker werden, während die Banden verblassen, und schliesslich allein übrig bleiben. Hier liegen offenbar drei verschiedene Na-Molecel vor.

Aehnliches zeigt sich auch bei Jod und in anderen Fällen. 4) Doch will ich darauf nicht näher eingehen, weil diese Wirkung der Wärme uns hier nicht interessirt. So bleibt im Wesentlichen als einzige Wirkung die Verbreiterung der Absorptionslinien, und wir sind damit auf das analoge Problem zurückgeführt, welches wir in der Verbreiterung der Emissionslinien ausführlich erörtert haben, ein Problem, welches zwar zahlreiche Versuche der Lösung hervorgerufen hat, aber bisher nicht gelöst worden ist.

Von Weiss⁵) war für NO₂ behauptet worden, dass mit der Verbreiterung eine Verschiebung Hand in Hand gehe; dass das nur auf ungenügenden Beobachtungen beruhte, dass bei derartigen Absorptionsspectren niemals Verschiebungen von Linien auftreten, ist wiederholt nachgewiesen worden, z. B. von Moser und von Hasselberg.⁶)

on the absorption spectrum of nitrogen peroxide. Amer. Chem. J. 7. p. 32-34 (1885). Die ausführlichste Zeichnung lieferte B. Hasselberg, Studien auf dem Gebiete der Absorptionsspectralanalyse. Mém. Ac. St. Pétersb. (7) 26. Nr. 4 (1878).

- 1) D. Gernez, Sur les spectres d'absorption des vapeurs de soufre, d'acide sélénieux et d'acide hypochloreux. C. R. 74. p. 803-805 (1872).
- J. L. Howe and S. G. Hamner, J. Amer. chem. soc. 20. p. 757-759 (1898)*. Zs. physik. Chem. 36. p. 116 (1901).
- 3) H. E. Roscoe and A. Schuster, Note on the absorption spectra of potassium and sodium at low temperatures. Proc. Roy. Soc. 22. p. 362—364 (1874). Siehe auch A. Schuster, Nat. 16. p. 193—194 (1877).
- 4) Erwähnt sei noch, dass nach W. Dudley, Chem. News. 66. p. 163—165 (1892), Na-Dampf erst purpurroth, dann gelb aussieht, K-Dampf grün und violett, Ag-Dampf weiss resp. gelbgrün.
- 5) A. J. Weiss, Wien. Ber. 43, II. p. 208-214 (1861), auch Pogg. Ann. 112. p. 158-155 (1861).
- 6) Siehe die oben citirten Abhandlungen; ferner B. Hasselberg, Untersuchungen über das Absorptionsspectrum des Broms. K. Svenska, Vet. Ak. Handl. 24. No. 3 (1891).

Wenn man will, kann man freilich auch für Gase oder Dämpfe ein Rücken der Absorption nach längeren Wellen mit der Temperatur construiren: es zeigt sich nämlich in vielen Fällen, dass die Banden im Violett am stärksten sind, nach Roth hin abnehmen, so dass bei gewisser Schichtdicke nur die Absorption der kürzeren Wellen sichtbar ist. Erhitzt man und verstärkt damit die Absorption, so werden die kurzwelligen Banden so stark, dass sie zusammenfliessen, während die langwelligen auftreten. Genau denselben Effect aber erzielt man auch, wenn man die Schicht dicker macht, ohne die Temperatur zu ändern. Wir haben also hier keine Verschiebung der Absorption vor uns, sondern einfach eine Verstärkung des ganzen Spectrums. Ich kann daher Königsberger¹) durchaus nicht zustimmen, wenn er sagt, die Gase verhielten sich ebenso wie feste und flüssige Körper, und er habe bei Br und NO2 die Verschiebung beobachtet. Er beruft sich dabei noch auf merkwürdige Beobachtungen von Paschen 2), welcher fand, dass Absorptionsbanden von H2O und CO₂ sich mit der Temperatur verschieben. Allein bei der winzigen Dispersion, welche bei diesen bolometrischen Messungen vorhanden war, kann man gar nicht sagen, was hier eigentlich vorging. Aller Wahrscheinlichkeit nach haben wir es mit Gruppen von Banden zu thun, und mit veränderter Temperatur verschiebt sich der Schwerpunkt einer solchen Gruppe; es würden dann Erscheinungen sein, die denen von Weiss ähnlich sind. Aber man darf nicht in die falsche Deutung von Weiss zurück verfallen.

E) Einfluss der Concentration bei wässrigen Lösungen.

79. Im Jahre 1857 hat Gladstone³) eigenthümliche Resultate seiner Beobachtungen über die Absorptionsspectra von Salzlösungen veröffentlicht; er findet, alle Verbindungen einer besonderen Basis oder Säure übten dieselbe Wirkung auf die Lichtstrahlen aus, d. h. erzeugten das gleiche Absorptionsspectrum, mit welchem anderen Bestandtheil sie auch in dem Salze verbunden sein mögen. Daraus folge, dass, wenn zwei Körper vereinigt sind, die beide absorbiren, nur das durchgelassen wird, was keiner von ihnen absorbirt. Wird z. B. eine rothe Säure mit einer blauen Basis verbunden, so entsteht nicht etwa ein purpurfarbiges Salz, sondern etwa ein grünes. Gladstone führt eine ganze Reihe von Beispielen an, die diesen Schluss beweisen sollen, und belegt sie durch Abbildungen; ich kann indessen nicht sagen, dass ich die Figuren sehr beweiskräftig finde. So soll namentlich die Absorption der Chromsäure sich in den Chromaten wieder finden, eventuell noch vermehrt um die

¹⁾ J. Königsberger, Ueber die Abhängigkeit der Absorption des Lichtes in festen Körpern von der Temperatur. Drudes Ann. 4. p. 796-810 (1901), siehe p. 806.

²⁾ F. Paschen, Ueber die Emission erhitzter Gase. Wiedem. Ann. 50. p. 409-443 (1893). Siehe auch Wiedem. Ann. 53. p. 334-336 (1894).

³⁾ J. H. Gladstone, On the use of the prism in qualitative analysis. Q. J. chem. Soc. 10. p. 79—91 (1858). On the colour of salts in solution, each constituent of which is coloured. Phil. Mag. (4) 14. p. 418—423 (1857). Siehe auch Proc. Roy. Instit. 2. p. 336—343 (1857); Rep. Brit. Ass. 1857. Not. & Abstr. p. 8.

Absorption des Metalls. Nur das Chromat von Chrom soll eine Ausnahme machen, nach der Zeichnung aber auch das von Uran. Ferner führt er Cobaltsalze, Kupfersalze, Permanganate an, aber fast überall findet er selbst erhebliche Differenzen. Cl, Br, J seien stark gefärbt; aber in Säuren und mit den meisten Metallen sei ihre Absorption nicht sichtbar. Nur in der concentrirten Lösung der Verbindungen mit Au, Pt, Pd, schwach auch mit Cu und Ni sei ihre Wirkung sichtbar. Bei starker Verdünnung bleibe indessen nur die Absorption des Metalls übrig.

In einer weiteren Arbeit untersucht Gladstone¹) den Einfluss der Temperatursteigerung auf Salzlösungen; sie wirke im Allgemeinen wenig, in derselben Richtung wie Verdickung der absorbirenden Schicht; manchmal träten auch grosse Aenderungen ein, die auf chemische Aenderung zu schieben seien, dann wirke die Temperatur entgegengesetzt, wie Verdünnung der Lösung. Gladstone hat hier also offenbar Hydratbildung oder Zersetzung im Auge. In einer letzten Arbeit²) endlich wird die Einwirkung von zunehmender Verdünnung besprochen: man sollte erwarten, dass eine bestimmte Menge Salz gleich viel absorbire, ob sie mit viel oder wenig Wasser vermischt sei; in der Mehrzahl der Fälle sei das auch richtig, aber nicht immer. Er schliesst, er sei der Meinung, "that water does not act upon a salt dissolved in it in a manner analogous to that of the hydracids, but I hesitate to draw any conclusion as to the rational constitution of a dissolved salt".

Diese Resultate waren sehr auffallend; sie sagen ja nichts anderes aus, als dass in Lösungen von Salzen nicht die Eigenschaft der Verbindung sich in der Absorption äussert, sondern die Eigenschaften ihrer Bestandtheile. Wenn man sich also auf den Standpunkt stellt, dass die Strahlen absorbirt werden, deren Schwingungszahl identisch ist mit der der absorbirenden Theilchen so würde die Thatsache bedeuten, dass z. B. die Schwingungszahl irgend eines basischen Molecels gar nicht dadurch geändert wird, dass dasselbe mit irgend einer beliebigen Säure verbunden ist. Da aber die Schwingungszahl eines Körpers von seiner Constitution abhängt, hätte man aus Gladstones Resultaten den Schluss ziehen müssen, dass in einer Lösung ein Salz überhaupt nicht mehr als solches vorhanden, sondern in seine Bestandtheile dissociirt ist. Vielleicht hat Gladstone an etwas derartiges gedacht, wenn er von der besonderen Wirkung des Wassers spricht.

Bei der damaligen geringen Kenntniss der Absorptionsspectra scheint indessen die Sache wenig Verwunderung hervorgerufen zu haben, und es sind keine Versuche zu ihrer Erklärung gemacht worden. Wenige Jahre später

¹⁾ J. H. Gladstone, On the effect of heat on the colour of salts in solution. Phil. Mag. (4) 14. p. 423-426 (1857).

²⁾ J. H. Gladstone, On the chemical action of water on soluble salts. Proc. Roy. Soc. 9 p. 65-70 (1857).

gab Miller¹) eine gewisse Bestätigung: er sagt, in manchen Fällen sei die besondere diactinische oder adiactinische Eigenschaft eines Elementes auch nachweisbar in einfacheren Verbindungen, und er führt als Beispiel S an, der in manchen Verbindungen die kurzen Wellen stark absorbire, aber freilich nicht in allen. Ebenso nennt er Salpetersäure, welche allein oder in Verbindung mit irgend einem Metalloxyd in Wasser eine characteristische Absorption der kürzeren Wellen hervorrufe. Soret²) bestätigt die Beobachtung Gladstones für die Chromate: die neutralen Chromate von Na, K, Ammoniak, das Bichromat von K und Ammoniak liefern dasselbe characteristische Spectrum mit Absorptionsbanden im Sichtbaren und Ultraviolett. Auch Landauer³) führt ein Beispiel an: das Sulfat, Nitrat, Chlorhydrat, Oxalat, Tartrat, Pikrat des Safranin liefern in Lösung das Spectrum des Safranin. Auffallend ist, dass bei dem letzten Salze nicht auch die starke Absorption der Pikrinsäure sichtbar ist; darin liegt somit ein Widerspruch gegen Gladstone.

Hiebendaal⁴) dagegen, dessen Abhandlung ich schon wiederholt zu erwähnen hatte, sagt, die Gladstoneschen Schlüsse seien nicht richtig, da er z.B. von verschiedenen Chromsalzen, Cobalt- oder Ni-Salzen ganz verschiedene Spectra erhält.

In der That kann nach unseren heutigen Kenntnissen von einer Gültigkeit des Gladstoneschen Gesetzes keine Rede sein; es lassen sich hunderte von Beobachtungen anführen, die ihm widersprechen. Trotzdem steckt ein wahrer Kern darin.

80. Auf ein ganz auderes Niveau wurde die Frage erhoben durch die Annahme, dass in wässrigen Lösungen die Salze nicht als solche vorhanden sind, sondern sich im Zustande electrolytischer Dissociation befinden, d. h. mehr oder weniger in ihre Ionen zerfallen sind. Die Hypothese, dass im Wasser selbst stets einige Moleceln in Wasserstoff und Hydroxyl dissociirt seien, dass ebenso jedes Salz in Wasser in seine Ionen zerfalle, desto mehr, je verdünnter die Lösung ist, wurde bekanntlich von Arrhenius in die Wissenschaft eingeführt, und hat sich in der theoretischen Chemie als sehr fruchtbar erwiesen. Da nach ihr in sehr verdünnten Lösungen nur noch Ionen vorhanden sind, die Lösungen aber doch noch gefärbt sein können, so ergiebt sich, dass die Ionen selbst die Farbe erzeugen müssen. Ihre Farbe kann aber natürlich sehr verschieden von der des Salzes sein, da wir es mit einem anderen schwingungsfähigen Complex zu thun haben.

¹⁾ W. A. Miller, On the photographic transparency of various bodies, and on the photographic effect of metallic and other spectra obtained by means of the electric spark. Phil. Trans. 152, II. p. 861—887 (1862).

²⁾ J. L. Soret, Recherches sur l'absorption des rayons ultraviolets par diverses substances. Arch. sc phys. et nat. (2) 61. p 322—359 (1878).

³⁾ J. Landauer, Zur Kenntniss der Absorptionsspectra. Ber. Chem. Ges. 11. p. 1772—1775 (1878).

⁴⁾ J. M. Hiebendaal, Onderzoek over eenige Absorptiespectra. Acad. Proefschr. Utrecht 1873.

Es ergiebt sich aus dieser Auffassung, dass in einer wässrigen Salzlösung drei verschiedene Körper Farbe hervorrufen können: das Salzmolecel und die beiden Ionen; bei zunehmender Verdünnung verschwindet die Farbe des ersteren, es wächst die Farbigkeit durch die Ionen; wenn einer oder zwei dieser Bestandtheile farblos ist, so liegen die Verhältnisse einfacher, es muss dann beim Verdünnen die Farbigkeit zunehmen oder abnehmen. Die Temperatursteigerung muss nach dieser Auffassung, da sie im Allgemeinen die Dissociation befördert, wirken wie Verdünnung mit gleichzeitiger Verdickung der Schicht. Das Beersche Gesetz kann offenbar nicht gelten, die Concentrationsänderung kann nicht durch eine äquivalente Verdickung der Schicht compensirt werden.

Wir haben in dieser Auffassung nun auch eine Erklärung für die Beobachtungen von Gladstone: gleiche Farbe tritt in den Lösungen verschiedener Salze derselben Base auf, wenn das gleiche basische Ion entsteht, nicht in den Fällen, wo ein verschiedenes sich bildet.

Die Hypothese der electrolytischen Dissociation in ihrer Anwendung auf die Absorptionsspectra von Lösungen hat nun eine ausserordentlich umfangreiche Litteratur hervorgerufen, die sich zum Theil dafür, zum weitaus grüsseren Theil dagegen ausspricht. Es handelt sich dabei im Wesentlichen um die Frage: entsteht das Spectrum durch das Salzmolecel, hat jedes besondere Salz sein characteristisches Spectrum, oder werden wirklich bei genügender Verdünnung die Spectra aller Salze derselben Base identisch, wenn die Säureionen farblos sind, oder ebenso die aller Salze mit gleicher Säure und farblosen Kationen. Ich will zur Darstellung dieser Streitfrage zunächst die Arbeiten anführen, welche sich für electrolytische Dissociation aussprechen, dann die der Gegner.

81. Es scheint, dass Ostwald zuerst 1) den Schluss auf die Absorptionsspectra gezogen habe; er hat denn auch zuerst in einer umfangreichen Untersuchung²) den Beweis für die Richtigkeit erbringen wollen und den Namen "Farbe der Ionen" eingeführt. Er verfährt dabei so, dass er die Spectra von z. B. 13 Permanganaten in starker Verdünnung theils mit dem Auge misst in Bezug auf die Lage von vier Absorptionsstreifen, theils die Spectra photographirt. Letzteres ist besonders wichtig, da sich dabei noch Unterschiede ergeben könnten, die nur die Intensität, nicht die Lage der Absorptionsbanden betreffen. Es wird das Permanganat von H, K, Na, Ammonium, Li, Ba, Mg, Al, Zn, Co, Ni, Cd, Cu untersucht. Die Messungen für das Maximum des ersten Streifens liegen nach willkürlicher Scala zwischen 2601 und 2603, für den zweiten zwischen 2697 und 2700, für den dritten zwischen 2802 und 2804, für den vierten zwischen 2912 und 2914, d. h. die Differenzen liegen durchaus innerhalb der Grenzen der Beobachtungsfehler. Ebenso zeigt die veröffentlichte Photographie keinen Unterschied der einzelnen Salze, es liegt somit scheinbar eine vollkommene Bestätigung der Annahme vor.

¹⁾ W. Ostwald, Zs. f. physik. Chem. 3 p. 601 (1889).

W. Ostwald, Ueber die Farbe der Jonen. Zs. f. physik, Chem. 9. p. 579—602 (1892).

In gleicher Weise werden 10 Salze des Fluoresceïn, je 10 Salze des Eosin gelbstich und Eosin blaustich, des Jodeosin, des Dinitrofluoresceïn untersucht, die alle Absorptionsstreifen zeigen und daher besonders günstig für die Erkennung von Unterschieden sind. In allen Fällen sind die Spectra innerhalb der Versuchsfehler absolut identisch. Ich will aber gleich hier bemerken, dass sowohl Krüss¹) wie Knoblauch²) in Bezug auf die Eosinsalze zu einem völlig anderen Ergebniss gelangt sind. Ostwald will diesen Widerspruch durch die Annahme aufklären, dass es zwei sehr ähnliche Eosine gebe, die in verschiedenen Producten verschieden gemischt seien. Mir scheint, dass dies wohl die Widersprüche von Knoblauch, nicht die von Krüss erklären kann.

Ferner werden Salze vom Tetrabromderivat des Orcinphtaleïn, Salze der Rosolsäure, 17 Salze des Diazoresorcin, des Diazoresorufin untersucht. Bei den Salzen der Chromoxalsäure zeigen sich kleine Abweichungen für die Salze von Cu und Al, welche auf Hydrolyse geschoben werden. Die Salze des Safrosin dagegen zeigen wieder ausnahmslos Bestätigung.

In allen diesen Fällen war das Anion der färbende Bestandtheil, in den folgenden ist es das Kation: je 20 Salze des p-Rosanilin und des Anilinviolett. Bei letzterem fallen freilich einige Salze ganz heraus. Ostwald sagt, sie seien unlöslich; dann sollten sie gar keine Absorption ausüben; in den publicirten Photographien scheint mir aber eine solche vorhanden zu sein, die von den übrigen Salzen abweicht. Es folgen endlich Salze des Chrysanilin und des Chrysoidin; bei letzteren sind ziemlich erhebliche Unterschiede vorhanden, die sich aber durch Hydrolyse erklären, da sie durch Zusatz von der betreffenden Säure zu der Lösung vollständig verschwinden. Im Ganzen hat Ostwald so 300 verschiedene Salze untersucht und in allen Fällen das erwartete Resultat gefunden, ausser wenn die Störungen der Hydrolyse oder der Unlöslichkeit eintraten. Man kann also in der That hier eine vortreffliche Bestätigung der Theorie der electrolytischen Dissociation finden.

82. Ewan³) will der Frage in der Weise näher treten, dass er untersucht: 1. gilt das Beersche Gesetz? 2. werden die Spectra verdünnter Lösungen identisch? Er bestimmt daher photometrisch mit grosser Sorgfalt die Absorption in verschieden verdünnten Lösungen von Cu-Sulfat, -Nitrat und -Chlorid. Er findet, dass das Beersche Gesetz nicht gilt, dass die Absorption mit der Verdünnung sich ändert, aber in der Weise, dass die Absorption der drei Salze sich immer ähnlicher wird. Er schliesst also, dass in concentrirter Lösung die Verbindung das Spectrum gebe, in verdünnter dagegen die Ionen. Das Verhalten dieser Salze scheint also die electrolytische Dissociation zu bestätigen, während es gegen Hydrolyse oder moleculare Aggregate spricht.

Bei den genannten Versuchen hatte Ewan ziemlich concentrirte Lösungen

¹⁾ G. Krüss, Zs. f. physik. Chem. 2. p. 312-337 (1888).

²⁾ O. Knoblauch, Wiedem. Ann. 43. p. 738-783 (1891).

³⁾ Th. Ewan, On the absorption-spectra of some copper salts in aqueous solution. Phil. Mag. (5) 33. p. 317-342 (1892).

verwandt, 0.2 bis 0.1 normal. In einer weiteren Arbeit1) untersucht er die Lösungen von Cu-Bromid, -Chlorid, -Nitrat, -Sulfat bis zu hundertmal stärkeren Verdünnungen. Auch jetzt erweisen sich die Extinctionscoefficienten aller Salze identisch, aber auch kaum verschieden von den der concentrirten Lösungen, während die Dissociation in den beiden Fällen sich erheblich geändert hat, von 0.3 auf 0.5 oder von 0.6 auf 0.9. Aus ähnlichen Versuchen hatte schon früher Magnanini²) geschlossen, dass die Farbe nichts mit der Ionisation zu thun habe. Aber, ebenso wie Ostwald damals, sagt Ewan, diese Erscheinung erkläre sich sehr einfach durch die Annahme, "dass Kupfer, wenn es in Verbindung mit anderen Atomen in der Lösung existirt, dasselbe Absorptionsspectrum hat wie die Cu-Ionen", d. h. viele Cu-Salzmoleceln sollen in Lösung dieselbe Farbe haben, wie das dissociirte Ion. Wozu dient dann die ganze Untersuchung? Sie kann dann offenbar gar keinen Beweis weder für noch gegen die Dissociationstheorie liefern. Da ausserdem die verschiedenen Cu-Salze in festem Zustand bekanntlich durchaus nicht die gleiche Farbe haben, woher tritt diese beim Lösen auf?

Dagegen sprechen andere Versuche sehr für diese Theorie: das K- und $\mathrm{NH_{3}}$ -Salz des Dinitrophenols liefern gelbe Salze, deren Absorption bei grösseren Verdünnungen identisch ist, weil sie in beiden Fällen von demselben Ion $\mathrm{C_0H_3(NO_2)_2O}$ herrührt. Berechnet man bei verschiedenen Concentrationen die Dissociation einmal aus der Absorption, dann aus der Leitfähigkeit, so gelangt man zu gut übereinstimmenden Werthen.

Für Cu-Acetat ergeben sich viel grössere Werthe der Absorption, als für die anderen Salze; sie nehmen zwar mit der Verdünnung ab, sind aber bei einer Lösung von 0.0007 normal noch grösser, als bei einer Lösung von 0.2 der anderen Salze. Der Verfasser meint, das könne herrühren von ungenügender Dissociation oder von Hydrolyse.

Versuche an Eisenhydroxyd führten zu keinem Ergebniss, da sich herausstellte, dass das Salz in verschiedener Weise hergestellt sich ganz verschieden verhielt; das wird verschiedener Moleculargrösse der colloidalen Lösungen zugeschrieben.

83. Eine ganze Reihe von Untersuchungen hat die Violursäure hervorgerufen. Magnanini³) führte sie zuerst als Beweis gegen die Theorie an sie ist fest sehr schwach gelblich getärbt, Magnanini erhielt die gleiche Farbe in Lösung. Die Salze mit K, Na, Ammonium dagegen sind violett gefärbt, geber dasselbe Absorptionsspectrum und haben dieselben Absorptionscoefficienten In diesem Beispiel, sagte Magnanini, sind also das Anion und die Kationer farblos, trotzdem liefern die Salze auch in grosser Verdünnung Farbe, dies kann daher nicht von den Ionen stammen.

¹⁾ Th. Ewan, On the absorption spectra of dilute solutions. Proc. Roy. Soc. 56. p. 286-287 (1894), ibid. 57. p. 117—161 (1894).

²⁾ Siehe weiterhin § 88.

³⁾ G. Magnanini, Intorno alla ipotesi della colorazione degli joni. Rendic. Acc. Lince (5) 2, 1. p. 369—376 (1893), auch Zs. f. physik. Chem. 12. p. 52—62 (1893).

Wagner¹) fand darauf, dass die Lösungen von Violursäure nicht farblos sind, sondern violett, dass also die Farbe der Salzlösungen von dem Anion stammen, da die Kationen farblos sind, dass also eine Bestätigung der Theorie vorliegt. Donnan²) führte dann noch genauere Messungen durch, die ergaben, dass in der That in verdünnten Lösungen die Dissociation berechnet aus der Leitfähigkeit sich genau ebenso gross ergiebt, wie berechnet aus der Absorption. Magnanini³) hat darauf die Versuche wiederholt und findet jetzt ebenfalls die wässrigen Lösungen der reinen Säure violett, ohne den Grund dieser Verschiedenheit gegen die ersten Resultate aufklären zu können. Jedenfalls erkennt er an, dass eine Bestätigung der Dissociationshypothese vorliege. Wagner erwähnt noch, dass die Violurate fest ausserordentlich verschiedene Farben zeigen: das Salz mit Hg sei lachsfarben, das mit Ag grünlich, das mit K blau, das mit Sr roth; trotzdem geben sie in starker Verdünnung alle die Farbe der Violursäure. Nur wenn das Kation auch gefärbt ist, wie bei dem Co- und Ni-Salz, ist die Farbe der Lösung eine andere.

Guinchard⁴) fügt zu dieser Frage noch folgende Bemerkungen: die Eigenschaft, dass die farblose Säure farbige Salze bildet, theilt sie mit verschiedenen anderen Körpern, z. B. Nitrosothiohydantoïn, verschiedenen Oximidooxazolonen u. s. w. Alle diese Körper enthalten die Gruppe CO CNOH im Ringe. Nun sind die wasserfreien Alcalisalze, in denen von Dissociation und Anwesenheit von Ionen keine Rede sein kann, ebenso roth gefärbt, wie die wässrigen Lösungen. Es könne daher die Bildung der Ionen nicht die einzige Ursache der Farbe sein, sondern man müsse annehmen, dass mit der Ionisirung gleichzeitig eine Umlagerung im Molecel vorgehe; die farblose Violursäure sei als Pseudoviolursäure zu bezeichnen, während die wirkliche Violursäure farbig sein müsste. Danach könnte man die älteren Versuche von Magnanini dadurch erklären, dass man annimmt, durch irgend einen zufälligen und unbemerkt gebliebenen Umstand sei bei der Lösung die Pseudosäure bestehen geblieben.

Magnanini findet einige Substanzen, deren Verhalten zur Dissociationstheorie gut passt; z.B. ist Dichlorchinondimalonäther fest gelblich; in kaltem Wasser ist er kaum, in kochendem schwer löslich mit blauer Farbe; wenn eine Spur von Alcalien zugesetzt wird, löst sich der Aether leicht, immer entspricht die Leitfähigkeit der Stärke der Färbung.

84. Die bei weitem eingehendste und sorgfältigste Untersuchung ist der Frage durch Vaillant⁵) zu Theil geworden; er bestimmt mit dem Gouy-

¹⁾ J. Wagner, Ueber die Farbe der Ionen. Zs. f. physik. Chem. 12. p. 314-321 (1893).

²⁾ F. G. Donnan, Versuche über die Beziehung zwischen der electrolytischen Dissociation und der Lichtabsorption in Lösungen. Zs. f. physik. Chem. 19. p. 465-488 (1896).

³⁾ G. Magnanini, Intorno alla ipotesi della colorazione degli joni. Rendic. acc. Lincei. (5) 4, 2. p. 60-63 (1895), auch Gazz. chim. Ital. 26, II. p. 92-96 (1896).

⁴⁾ J. Guinchard, Ueber die farbigen Salze aus Violursäure und anderen ringförmigen Oximidoketonen. Ber. Chem. Ges. 32. p. 1723—1741 (1899).

⁵⁾ P. Vaillant, Étude spectrophotométrique de quelques électrolytes en solution. Ann. de chim. et phys. (7) 28. p. 213—282 (1903). Auch C. R. 133. p. 366—368 (1901).

schen Spectralphotometer für nahezu homogenes Licht die Absorptionscoefficienten der Lösungen meist an drei oder vier Stellen des Spectrums. Zuerst untersucht er die Permanganate von K, Ba, Zn — die alle farbloses Kation haben, — bei vollständiger Dissociation, welche bei 0.001 normaler Lösung vorhanden sein muss, so dass alle Salze identische Absorption zeigen müssen. Das bestätigt der Versuch. Aber mit Recht sagt Vaillant, das sei noch kein Beweis für die Theorie; es müsse noch gezeigt werden, dass bei unvollständiger Ionisation keine Gleichheit vorhanden sei. Dieser Nachweis aber misslingt ihm, die Resultate in concentrirten Lösungen sind ganz unregelmässige, zeigen nur, dass die Absorption sich sehr wenig mit der Concentration ändert. Daher fügt er nun zu der verdünnten Lösung ein concentrirtes Nitrat oder Sulfat mit demselben Kation hinzu, wodurch die Dissociation zurückgehen muss. Aber auch so zeigt sich nur beim Zn-salz ein deutlicher Unterschied, den man aber, wie Vaillant sagt, ebenso gut durch Aenderung der Hydratation erklären könne.

Der Beweis mit diesen Salzen ist somit gescheitert. Man darf überhaupt nicht Salze wählen, welche nur farbiges Anion, farbloses Kation haben, da die Erfahrung gelehrt hat, dass bei ihnen fast immer das Salzmolecel die Farbe des Anion zeigt, die Dissociation also keine oder sehr geringe Aenderung hervorbringt. Man muss vielmehr Salze wählen, die sehr variable Farbe zeigen, diese mit der Concentration ändern. Vaillant wählt daher Cu-Salze: das Sulfat und Nitrat sei blau, das Acetat blaugrün, das Chlorür grün, das Bromür braun. Bei Verdünnung wird das Chlorür blau, das Bromür geht durch Gelb zu Grün. Vaillant beabsichtigte so vorzugehen: bei einer Lösung in organischem Lösungsmittel tritt keine Dissociation auf. man kann hier die Absorption des Salzmolecels messen; in sehr verdünnter wässriger Lösung ist völlige Dissociation vorhanden, man kann die Absorption des Ion ermitteln. Aus diesen beiden Zahlen könnte man dann in concentrirteren wässrigen Lösungen aus der Absorption zweier Wellenlängen die Grösse der Dissociation bestimmen und sie mit der aus der Leitfähigkeit erhaltenen vergleichen. Aber dieser Weg erwies sich ungangbar, denn es zeigt sich, dass die Absorption in organischen Mitteln wesentlich grösser ist, als die in undissociirten wässrigen Lösungen, meist etwa doppelt so gross; es bleibt dafür nur die Erklärung, dass das Salzmolecel in Alcohol ein anderes ist, als das in Wasser, und zwar nimmt Vaillant an, dass andere Hydrate auftreten. verfährt nun so, dass er für verschieden concentrirte wässrige Lösungen die Aenderung der Absorption vergleicht mit der Aenderung der Leitfähigkeit. Es zeigt sich bei den Lösungen, die ihre Farbe nicht ändern, vollkommene Proportionalität innerhalb der Fehlergrenzen, die Theorie ist daher bestätigt. Bei den Lösungen aber, die ihre Farbe ändern, finden sich bei höherer Concentration sehr erhebliche Abweichungen derart, dass die wässrige Lösung ähnlicher der organischen wird. Es wird daher auch in ihnen das Auftreten von anderen Hydraten angenommen. Diese Vermuthung wird durch zwei Beobachtungen gestützt: setzt man zu den organischen Lösungen auch nur wenig Wasser, so ändert sich die Farbe und Absorption sehr entschieden nach der der wässrigen Lösung; fügt man zu letzterer eine andere Lösung mit gleichem Kation, die wenig dissociirt ist, also auch die Dissociation des Cu-Salzes rückgängig machen sollte, so tritt gleichzeitig eine Aenderung nach der Farbe der organischen Lösung hin auf; die zweite Lösung soll nicht nur auf die Zahl der Ionen, sondern auch Wasser-entziehend gewirkt haben, das undissociirte Salz ist zum Theil in ein niedrigeres Hydrat übergegangen.

Endlich untersucht Vaillant Co-Nitrat und -Chlorür; die Resultate sind dieselben, die Aenderungen bei Verdünnung lassen sich nicht durch electrolytische Dissociation allein erklären, sondern man muss gleichzeitig Aenderungen des Hydratzustandes annehmen.

Die Gesammtschlüsse, welche aus der Arbeit gezogen werden, sind: 1. Das Ion in dem Sinne, wie es durch die Leitfähigkeit definirt ist, hat eine besondere Farbe, die unabhängig von der des Salzmolecels ist. 2. Zusatz von anderen Electrolyten ändert die Ionisation und den Hydratzustand: beide Aenderungen sind unabhängig von einander. 3. In organischen Mitteln hat das Molecel einen bestimmten Hydratzustand, der meist geringer ist, als der in wässrigen Lösungen.

- 85. Ich habe endlich noch eine Untersuchung von Pflüger¹) zu nennen, welche wohl die genauesten bisherigen Messungen auf diesem Gebiete enthält. Es wird mit der Thermosäule an Stelle des Fadenkreuzes in einem Spectrometer die Absorption bestimmt. Für 11 Permanganate findet sich, dass sie bei derselben Wellenlänge genau gleich viel in vollständig dissociirten Lösungen absorbiren, aber es zeigt sich, dass auch für sehr concentrirten Zustand das Gleiche gilt. Dann misst Pflüger ebenso für 7 Salze des p-Rosanilins in zwei sehr verdünnten Lösungen und findet völlige Gleichheit der Absorption. Leider giebt er nicht an, ob auch hier die concentrirten Lösungen identisch sind, so dass man nicht weiss, ob diese Resultate irgend etwas beweisen.
- 86. Ich glaube damit alle wesentlichen Versuche, welche für die Farbe der Ionen sprechen, angeführt zu haben. Es finden sich natürlich noch eine grosse Anzahl kleinerer Notizen oder Beobachtungen, welche man dafür ins Feld führen könnte, so Angaben, dass zwei oder drei Salze derselben Basis oder Säure in verdünnter Lösung sehr ähnliches oder gleiches Spectrum geben; aber ohne genauere Untersuchung will das nichts sagen. Man könnte auch die so oft angeführte Thatsache, dass das Beersche Gesetz nicht gilt, immer als Beweis auffassen, dass eine Dissociation eintritt; allein ebenso oft wird man Hydratbildung oder Zerfall complexer Moleceln als Grund annehmen können. Sehr viele von derartigen Versuchen sind auch ganz ungenügend ausgeführt, so dass sie weder für noch gegen die Theorie sprechen können. Eine Aufzählung aller derartiger Beobachtungen wäre schon ihrer Zahl wegen unmög-

lich, ich will nur in der Anmerkung¹) einige von ihnen, die mir grösseres Interesse zu haben scheinen, angeben; sie sprechen theils für, theils gegen Farbe der Ionen.

87. Ich wende mich nun zu denjenigen Beobachtungen, welche die Annahme, dass die in wässrigen Lösungen eintretende Dissociation die Farbe bedinge, widerlegen sollen. Hier wären zuerst die schon bei der Besprechung des Beerschen Gesetzes angeführten Fälle zu nennen, wo dasselbe für Salzlösungen sich als streng richtig erwiesen hat. Das wäre unmöglich, wenn mit zunehmender Verdünnung die Absorption von den Salzmoleceln auf die Ionen übergeht; man müsste denn schon die sehr unwahrscheinliche Hypothese hinzunehmen, dass in allen diesen Fällen beide genau gleich stark absorbiren, d. h. dass die möglichen Schwingungen des Ion gar nicht dadurch verändert werden, dass es sich mit einem anderen Ion verbindet.

Dann seien nur kurz einige Resultate erwähnt, welche noch vor der Aufstellung der Hypothese gefunden sind: So giebt Hiebendaal2) an, dass verschiedene Chromsalze und ebenso Cobaltsalze in wässriger Lösung wesentlich verschiedene Absorptionsspectra zeigen. Russell3) untersucht sehr eingehend die Co-Salze. Das Chlorid zeige geschmolzen ein Spectrum, welches ich mit 1 bezeichnen will, in organischen Lösungsmitteln ein anderes, 2, in verdünnter wässriger Lösung ein drittes Spectrum, 3. Ist letztere Lösung concentrirter, so hat man ein Gemisch von 2 und 3. Russell schliesst, 2 sei das Spectrum des Anhydrids, 3 das des Hydrates. Das Sulfat, Nitrat und Acetat zeigen alle das Spectrum 3; das wäre eine Bestätigung der Theorie der Dissociation, allein das Phosphat zeigt ein anderes Spectrum. - Krüss 4) findet in den Spectren des Tetrabromfluoresceïn und seiner Salze zwar dieselben Absorptionsstreifen, aber in verschiedenen Intensitätsverhältnissen. Von den Verbindungen des Eosin mit K, Na, Am, Ca, Ba wird ein Streif zwischen 2 515.9 bis 516.7 erzeugt, während die Verbindungen mit Schwermetallen den Streif bei 506.8 bis 511.3 zeigen; auch in alcoholischen Lösungen ist ein solcher Unterschied zwischen den Salzen vorhanden.

Es ist schon oben 5) erwähnt, dass Ostwald für dieselben Salze zu

¹⁾ W. J. Russell and W Lapraik, Rep. Brit. Ass. 1886. p. 576—577. W. Lapraik, J. f. pract. Chem. (2) 47. p. 305—342. (1893). W. Stortenbecker, Versl. d. Zitt. Akad. Amsterdam 1892/93. p. 160—163 (1893). B. Walter, Wiedem. Ann. 38. p. 107—118 (1889), Wiedem. Ann. 45. p. 189—192 (1892). W. Boehlendorff, Wiedem. Ann. 43. p. 784—789 (1891). W. Marckwald, Ber. Chem. Ges. 33. p. 1128 (1900). P. Vaillant, C. R. 136. p. 1192—1195 (1903) C. Lea, Zs. f. unorgan. Chem. 12. p. 340—352 (1896). C. E. Linebarger, Amer. J. (3) 44. p. 416—418 (1892). H. Ley, Zs. f. physik. Chem. 22. p. 77—84 (1897). F. G. Donnan, H. Bassett jun., J. chem. Soc. 81. p. 939—956 (1902).

²⁾ J. M. Hiebendaal, Onderzoek over eenige Absorptiespectra. Acad. Proefschrift Uttrecht 1873.

³⁾ W. J. Russell, On the absorption spectra of cobalt salts. Proc. Roy. Soc. 32. p. 258 —272 (1889).

⁴⁾ G. Krüss, Beziehungen zwischen Zusammensetzung und Absorptionsspectrum organischer Verbindungen. Zs. f. physik. Chem. 2. p. 312—337 (1888).

⁵⁾ Siehe p. 113.

anderen Resultaten gelangt, bei ihm sind alle Spectra identisch; allein es ist zu bemerken, dass Angaben von Knoblauch und von Böhlendorff auch Unterschiede zwischen verschiedenen Salzen zeigen.

Ich bin damit zu der Zeit gelangt, wo die Anwendung der Arrheniusschen Theorie auf die Farbe von Salzlösungen durch Ostwald bereits gemacht war, und so ist in den weiter zu besprechenden Arbeiten meist auf diese Theorie besondere Rücksicht genommen. Der erste entschiedene Angriff kam von Traube 1), der gegen die ganze Theorie von Arrhenius polemisirt und unter anderem auch die Farbe der Lösungen heranzieht. Er sagt, danach sei das Fe-Ion in Lösung von Schwefeleisen roth, von Berliner Blau blau, von Fe-Sulfat grün, von Fe-Chlorid gelb, was gegen die Farbe der Ionen beweise. Darauf erwiedert Arrhenius 2), gerade diese Thatsachen seien eine ausgezeichnete Bestätigung seiner Theorie, dass jedes Ion eine bestimmte Farbe habe, denn in den genannten Fällen seien immer andere Ionen vorhanden: in Rhodaneisen sei das Ion Fe(CNS)12 mit 9 negativen Electronen, in Berliner Blau Fe(CN)6 mit 1 negativen Electron, im Sulfat Fe mit 2 positiven, im Chlorid Fe mit 3 positiven Electronen. — Uebrigens sei bemerkt, dass es unverständlich ist, wie verschiedene Farbe verschiedener Salze, auch wenn die Ionen verschieden sind, ein Beweis für den Ursprung der Farbe von den Ionen sein soll. Ein solcher Fall beweist vielmehr gar nichts, weder für noch gegen die Theorie.

Böhlendorff') findet, dass für rothes Blutlaugensalz das Beersche Gesetz streng gültig sei. Bei Chrom ist das Oxalat und das Acetat auch in starker Verdünnung verschieden; bei den Uransalzen mit starken Säuren ist das Spectrum der concentrirten Lösung dem der verdünntesten ähnlich, während die Salze mit schwächeren Säuren wesentlich andere Spectren liefern. Böhlendorff geht freilich von sehr verkehrten Vorstellungen aus; er meint, wenn die Arrheniussche Theorie gelte, müsse man erwarten, in sehr verdünnten Lösungen das Spectrum des Atoms, d. h. ein Linienspectrum zu erhalten, einen Schluss, den natürlich weder Arrhenius noch Ostwald jemals gezogen haben.

Auch Knoblauch 1) stellt sich ausdrücklich die Aufgabe, den Einfluss der Dissociation auf verdünnte Lösungen zu untersuchen, und gelangt zum Resultat: 1. Das Beersche Gesetz gilt innerhalb sehr weiter Grenzen der Concentrationsänderung. 2. Die Unterschiede im Absorptionsspectrum der Salze eines Metalls mit verschiedenen Säuren oder einer Säure mit verschiedenen Metallen bleibt selbst in sehr verdünnten Lösungen bestehen. Für letzteres werden namentlich die Uranylsalze und die Eosinsalze angeführt. Nur bei

¹⁾ J. Traube, Ueber die Dissociationshypothese von Arrhenius. Ber. Chem. Ges. 23. 3. 3519-3530 (1890).

²⁾ Sv. Arrhenius, Bemerkungen zu Hrn. J. Traubcs Kritik der Hypothese der electrolytischen Dissociation. Ber. Chem. Ges. 24. p. 224—231 (1891).

³⁾ W. Boehlendorff, Studien zur Absorptionsspectralanalyse. Inaug.-Diss. Erlangen 1890. 80 pp.

⁴⁾ O. Knoblauch, Absorptionsspectralanalyse sehr verdünnter Lösungen. Wiedem. Ann. 43. p. 738-783 (1891).

den Chromsalzen sollen sich die Folgerungen aus der Ionentheorie bestätigenaber Hydrolyse die Erscheinungen ebenso gut erklären. Es sei erwähnt, dass Ostwald¹) in der Besprechung der Arbeit den chemischen Theil sehr scharf kritisirt, und meint, ein grosser Theil der Resultate sei eine schöne Bestätigung der Arrheniusschen Theorie. Letzterer Ansicht kann ich mich freilich nicht anschliessen.

88. Magnanini²) benutzt Cu-Salze, die in der That bei starker Verdünnung identische Absorption geben; um nun zu sehen, wie sie sich bei unvollständiger Dissociation verhalten, setzt er den verdünnten Lösungen andere concentrirte mit gleichem Ion zu, wodurch die Dissociation zurückgehen Er findet, dass dadurch die Absorption gar nicht geändert werde, und schliesst: die Dissociation hat mit der Absorption, d. h. der Farbe nichts zu thun. In einer zweiten Abhandlung 3) werden die Chromoxalate von K, Na, Am geprüft. Ostwald hatte gefunden, dass verdünnte Lösungen identisch werden, und das unter seinen Beweisen angeführt; Lapraik bestätigte die Thatsache. Magnanini findet, dass auch in ganz concentrirten Lösungen die Absorption identisch ist, so dass der Beweis zusammenbricht. In einer Besprechung der ersten dieser Arbeiten sagt Ostwald4), man müsse in solchen Fällen annehmen, dass das nicht dissociirte Molecel in dem untersuchten Gebiet gleichfalls eine Absorption ausübe, "was im Allgemeinen wahrscheinlich ist"; dann beobachte man bei Verdünnung nur den Unterschied zwischen den beiden Absorptionen, und der könne unter die Grenze der Beobachtungsfehler fallen.

Magnanini führt dann weiter die Violursäure an; diesen Fall habe ich schon oben 5) besprochen. 6)

Étard 7) beschäftigt sich mit den Salzen des Cr und Co, dem Einfluss von Verdünnung, Temperaturänderung, Zusätzen von anderen Electrolyten u. s. w. Er schliesst, die Absorption werde überall durch das betreffende Salzmolecel, nicht durch das Atom ausgeübt.

Eine grosse Zahl von Versuchen mit 35 verschiedenen gefärbten Salzen beschreibt Vernon⁸), freilich nur colorimetrische Versuche. Er findet, dass

- 1) W. Ostwald, Zs. f. physik. Chemie. 9. p. 226-228 (1892).
- 2) G. Magnanini, Sul potere assorbente dei sali colorati in rapporto colla dissociazione elettrolitica. Reudic. Accad. Lincei (4).7. p. 356—363 (1891), auch Gazz. chim. Ital. 22, I. p. 131—140 (1892).
- 3) G. Magnanini e T. Bentivoglio, Intorno allo spettro die assorbimento delle soluzioni di alcuni cromossalati della seria bleu. Rendic. Accad. Lincei (5) 2, 2. p. 17—23 (1893).
 - 4) W. Ostwald, Zs. f. physik. Chemie. 9. p. 759 (1892).
 - 5) Siehe p. 114.
- 6) Siehe auch noch die Abhandlungen: G. Magnanini, Intorno allo spettro di assorbimento di alcuni cromosolfocianati. Gazz. chim. Ital. 25. II. p. 373-379 (1895); G. Carrara e A. Minozzi, Sulla colorazione degli joni, Gazz. chim. Ital. 27, II. p. 455-467 (1897).
- 7) A. Étard, Sur l'origine moléculaire des bandes d'absorption des sels de cobalt et de chrome. C. R. 120. p. 1057—1060 (1895).
- 8) H. M. Vernon, On the dissociation of electrolytes in solution as shown by colorimetric determinations. Chem. News. 66. p. 104—105, 114—115, 141—144, 152—154 (1892).

beinahe alle Salze bei Verdünnung farbloser werden, und meint, das sei ein Beweis für Dissociation, indem er merkwürdiger Weise annimmt, die Ionen seien farblos. Kaliumpermanganat nehme ausserordentlich wenig ab, einige Chromderivate bleiben constant oder nehmen zu. Mit Ausnahme dieser selben Salze zeigen alle eine Zunahme der Absorption bei Erwärmen. Das sei eine Folge von Hydratänderungen. Im Ganzen könnten die Absorptionserscheinungen verdünnter Lösungen nur unter der Annahme dieser beiden Wirkungen erklärt werden. Da Zunahme der Temperatur meist auch Zunahme der Ionisation bedeutet, so widerspricht der entgegengesetzte Einfluss von Verdünnung und Erwärmung in der That der Annahme gleicher Ursachen.

In einer Besprechung der verschiedenen Theorien der Farbe gelöster Salze führt Kastle ') an, dass oft verschiedene Salze desselben Metalls verschiedene Farbe zeigen. Für Cu werden 6 Salze genannt, die blaue Lösung geben, zwei die blaugrüne, und 9, die grüne Lösung haben. Die blaugrüne Farbe sei von den Anhängern der Dissociationstheorie erklärt worden als ein Gemisch der Farbe der Ionen und der Salzmoleceln; aber bei dem Methylparanitrosulfobenzoat sei das wasserfreie Salz weiss, die Lösung grün ohne Spur von blau. Der Verf. erwähnt dann eigene Untersuchungen über Eisensalze, die aber im Wesentlichen scheitern, ebenso wie die früher erwähnten Versuche von Ewan; bei verschiedenen Concentrationen ändern sich die Farben so vollständig, dass sie sich nicht mehr vergleichen lassen. Diese Versuche, und ebenso viele andere, liessen sich erklären durch die Annahmen, dass sich mehrere Hydrate bilden können, und dass in der Lösung gefärbter Salze auch die freie Säure und Base vorhanden seien. Jedenfalls lassen sich die Erscheinungen weder durch die Dissociationstheorie allein, noch durch die Hydrattheorie allein erklären.

89. Auch Carey Lea²) tritt als Gegner der Farbe der Ionen auf; da er aber keine weiteren Argumente vorbringt, als die schon erwähnten. begnüge ich mich damit, ihn zu nennen. Dagegen scheint mir sehr wichtig eine äusserst sorgfältige Abhandlung von Liveing³) über Salze von Di und Er. Zunächst zeigt sich, dass für das Chlorid beider Metalle das Beersche Gesetz streng gültig ist. Nur kommt mit gesteigerter Concentration eine allgemeine Absorption von der Seite der kurzen Wellenlängen her immer weiter in das sichtbare Spectrum hinein. Liveing meint, die Absorption rühre von Chlor her, obgleich andere Chloride dieselbe nicht zeigen, nur Salzsäure. Es kann sich aber nicht um Chlorionen handeln, denn dann müsste die Absorption mit der Verdünnung zunehmen, sondern wahrscheinlich ist, dass mit zunehmender Dichte

¹⁾ J. H. Kastle, The colour of salts in solution. Americ. chem. J. 16. p. 326-340 (1894).

M. Carey Lea, On the colour relations of atoms, ions and molecules. Americ. J.
 49. p. 357-374 (1895), auch Zs. f. anorgan. Chem. 9. p. 312-328, ibid. 12. p. 340-352 (1896).

³⁾ G. D. Liveing, On the effects of dilution, temperature and other circumstances, on the absorption spectra of solutions of Didymium and Erbium salts. Cambr. Phil. Trans. 18 p. 298—315 (1899). Siehe auch Cambr. Proc. 10, 1. p. 213—214 (1899).

die Bewegungsfreiheit gestört wird. Die Lösungen des Chlorids und Sulfats sind bei grosser Verdünnung identisch, die des Nitrats etwas verschieden, die Verschiedenheit nimmt zu mit der Concentration. Diese Aehnlichkeit aller Spectra würde für die Ostwaldsche Theorie sprechen; die Gültigkeit des Beerschen Gesetzes widerspricht ihr.

Die Ionisation sollte zunehmen mit gesteigerter Temperatur 1), abnehmen bei Zusatz von Säure; beide Umstände werden daher untersucht. Die Lösungen werden bei verschiedenen Concentrationen und bei Temperaturen von 200 und etwa 95° verglichen, immer photographisch. Es zeigt sich, dass Temperatursteigerung die Absorptionsbanden unschärfer macht, ihre Dunkelheit eher schwächt. Die Wirkungen deuten durchaus nicht auf eine Zunahme der absorbirenden Ionen, sondern auf vermehrte Bewegungsenergie der Theilchen und dadurch bedingte Störungen. Der Zusatz von Säure bewirkt keine Schwächung der Absorption, sondern macht die Banden etwas diffuser, ausserdem ändert sich beim Chlorid die allgemeine Absorption. Liveing sagt daher: "The absence of any diminution of intensity of the bands by the addition of acid, taken in conjunction with the fact that rise of temperature does not increase their intensity, go a long way to negative the supposition that these bands are produced by the metallic ions; and the facts rather suggest that the metallic bands are the outcome of chemical interactions between the molecules of the salt with each other and with those of the solvent."

Nachdem dann noch verschiedene Lösungsmittel angewendet sind, wobei sich Verschiebungen der Banden ergeben, schliesst Liveing mit der Bemerkung, alle Beobachtungen zusammengenommen führten zu dem Schlusse, dass die characteristischen Banden hervorgebracht werden von dem Molecel, welches in allen Fällen identisch ist, obgleich seine Schwingungen etwas verändert werden können durch Beziehungen zu den andern Moleceln, welche es umgeben.

In ähnlicher Weise vergleicht dann Purvis²) für Di und Er das Chlorid und Nitrat. Die Lösungen enthalten 1.8 resp. 2.2 g Molecel auf das Liter, werden verdünnt auf das 122 fache, 245 fache, 720 fache. Bei den Chloriden ist das Spectrum vollkommen unveränderlich, es ist auch identisch mit dem der verdünnten Nitrate, während bei den concentrirten Nitratlösungen in beiden Fällen die Banden etwas unschärfer werden, so, als ob moleculare Störungen vorhanden wären.

90. Auch Hartley spricht sich sehr entschieden an vielen Stellen gegen die Möglichkeit einer Erklärung der Absorptionserscheinungen durch die Farbe

¹⁾ Dr. H. Bucherer hat auf meine Bitte die Leitfähigkeit einer 0.34-normalen Lösung eines Di-Salzes bei verschiedenen Temperaturen gemessen. Sie nimmt per Grad C. um rund 1% des Werthes bei 170 zu, also wächst die Dissociation mit der Temperatur.

²⁾ J. E. Purvis, On the influence of great dilution on the absorption spectra of highly concentrated solutions of the nitrates and chlorides of Didymium and Erbium. Proc. Cambr. Phil. soc. 12, III. p. 206—211 (1903).

der Ionen aus. Da kein anderer sich so eingehend gerade mit Absorption beschäftigt hat wie er, und er die chemischen Kenntnisse mit den spectroscopischen verbindet, wird man seiner Meinung ein ganz besonderes Gewicht beilegen müssen. Ich will nur aus zwei neueren Abhandlungen von Hartley, die die Frage besonders ausführlich besprechen, einige Aeusserungen citiren. In der ausführlichen Untersuchung über die Absorptionsspectra von Salzlösungen, welche ich schon mehrfach zu erwähnen gehabt habe, bespricht Hartley!) die Beobachtung von Bunsen²), dass die verschiedenen Salze von Didym ein etwas verschiedenes Spectrum geben. Daraus könne man schliessen: dass die Salze nicht durch Hydrolyse in Basis und Säure zerfallen seien; dass das betreffende Molecel als Ganzes in der Lösung wirkt; dass, je mehr das Di-Molecel in der Verbindung belastet wird, desto langsamere Schwingungen ausgeführt werden.

In der Abhandlung werden die Absorptionen einer grossen Menge von Salzen, namentlich von Ni, Co, Cr, Cu, Di in verschiedenen Lösungsmitteln und bei verschiedenen Temperaturen untersucht und überall gezeigt, dass die Absorption von dem betreffenden Molecel herrühre, dass aber je nach dem Lösungsmittel, dessen Concentration und Temperatur verschiedene Hydrate entstehen, oder andere Aenderungen vor sich gehen. Bei Gelegenheit der Di-Salze sagt Hartley, Muthmann und Stützel3) hätten auch erhebliche Unterschiede zwischen den verschiedenen Salzen gefunden, und vergeblich versucht, auf Grund der Ostwaldschen Theorie eine Erklärung dafür zu finden. Er finde gar keine Schwierigkeit, "for it is perfectly clear that the absorption spectra of such solutions are not derived from the metal alone or from the metallic oxide, but they are absolutely the property of the salt molecule as a whole, as I have shown to be the case with various organic substances, hydrocarbons, phenols, acids, bases, salts and dyes, with didymium salts and other metallic compounds. These absorption bands are as essential a characteristic of the respective salts as the six bands in the spectrum of benzene or the two or three bands in that of cymene".

Weiterhin heisst es: "The absorption spectra of different salts of the same metal, wether solid or in solution, are not identical, even when the spectrum is a marked characteristic of the metal." — "A careful comparison of the cupric salts, or of the nickel and cobalt salts, with both in the anhydrous state, as well defined crystallised hydrated salts, and in solution, shows that each molecule has its own spectrum; and the colour is that of the molecule as a whole, and does not consist of the colour of a base added to that of an

¹⁾ W.N. Hartley, The action of heat on the absorption spectra and chemical constitution of saline solutions. Trans. Dublin. Soc. (2) 7. p. 253—312 (1900).

²⁾ R. Bunsen, Ueber die Erscheinungen beim Absorptionsspectrum des Didyms. Pogg Ann. 128. p. 100-108 (1866).

³⁾ W. Muthmann und L. Stützel, Beiträge zur Spectralanalyse von Neodym und Praseodym. Ber. Chem. Ges. 32. p. 2653—2677 (1899).

acid, or of the colour of one ion added to that of another, otherwise it would be easy to predict what would be the colour of any compound."

Ich könnte ähnliche Aussprüche noch in grösserer Anzahl anführen, aber ich will es dabei bewenden lassen. In folgenden Arbeiten macht Hartley 1) noch einen weiteren Schritt: er hat sich vielfach sehr eingehend mit Nitraten beschäftigt, und hat dabei, wie schon vor ihm andere, z. B. Soret, gefunden, dass sie alle characteristische Absorption ausüben, so dass man diesen Fall gerade als Beweis für die Farbe der Ionen anführen könnte. Aber Hartley zeigt nun, dass die Absorptionsbanden in den verschiedenen Salzen nicht identisch sind, sondern nur sehr ähnlich, etwa wie die Banden der Di-Salze. Es ist also durchaus nicht immer das gleiche Anion, welches die Absorption hervorbringt, sondern dasselbe wird in jedem Fall beeinflusst durch das damit verbundene Kation. Wir können daher nicht annehmen, dass Basis und Säure vollständig von einander gelöst seien, zerfallen in Ionen. Andererseits ist nicht zu leugnen, dass die grosse Aehnlichkeit der Absorption von NO3 in so verschiedenen Salzen darauf hindeutet, dass NO3 in gewissem Sinne selbstständig wirkt, und so nimmt Hartley an, dass in verdünnten Lösungen der Zusammenhang von Säure und Base gelockert sei, dass ein gewisser Spannungszustand vorhanden sei, der durch Hinzufügung äusserer Kräfte, durch Electricität oder Licht, zu einem Zerfall führen könne. "The ultimate conclusion drawn from this work is that the operations of dissolving a salt and diluting the solution do not cause a separation of the compound into ions, but only a dissociation of such a character that the molecule is shown to consist of two parts — the movements of the one being influenced by those of the other, so that the molecule of the salt is, in fact, not completely resolved into ions, but is in a condition of molecular tension."

Ich habe endlich eine allerneueste Arbeit von Aufrecht?) zu erwähnen, deren Verfasser offenbar das Bestreben hat, die Theorie der Farbe der Ionen zur Geltung zu bringen. Er untersucht eine Reihe von Praseodymsalzen bei verschiedener Verdünnung, und will nachweisen, dass sie bei starker Concentration etwas verschiedene Spectra geben, bei abnehmender Concentration identisch werden, womit ja ein Beweis der Ostwaldschen Anschauung gegeben wäre. Seine Messungen scheinen mir indessen nicht annähernd genau genug, um dies zu beweisen; namentlich bei stärkeren Concentrationen sind die Bandengrenzen so schlecht zu messen, dass er sie gar nicht giebt, oder die Messung als schlecht bezeichnet. Die stärkste Concentration, bei welcher wenigstens die 3 ersten Bänder sich noch ablesen lassen, ist die mit 4 bezeichnete Verdünnung. Da findet sich:

¹⁾ W. N. Hartley, The absorption spectra of metallic nitrates. Trans. chem. Soc. 88. p. 221—246 (1903).

²⁾ A. Aufrecht, Die Lichtabsorption von Praseodymsalz-Lösungen im Zusammenhang mit ihrem Dissociationszustande in Lösung. Inaug.-Dissert. Berlin 1904, bei Ebering, Berlin. 84 pp.

The state of the s							
Chlorid	Nitrat	Sulfat					
'		The second secon					
5965	5966	5967					
59295849	5931 - 5852	59295866					
4851 - 4803	4846 - 4808	4857 - 4801					

Da die Ablesungsfehler 10 Å und mehr betragen können, so scheinen mir schon bei dieser Concentration die Spectra identisch.

Bei der höchsten Verdünnung, für welche der Autor noch Messungen giebt, liegen dieselben Bänder folgendermaassen:

Chlorid	Nitrat	Sulfat					
5968	4971	5967					
5918 - 5864	5929 - 5879	5926 - 5872					
4829-4812	4832-4816	4832-4815					
	Chlorid 5968 5918—5864	Chlorid Nitrat 5968 4971 5918—5864 5929—5879					

Für den dritten Streif des Sulfats betrug die Verdünnung nur 64.

Wie man aus diesen Zahlen den Schluss ziehen kann, dass die Spectra Anfangs ungleich sind, bei Verdünnung identisch werden, ist mir unverständlich; beide Zahlenreihen sind innerhalb der Beobachtungsfehler identisch. Der Verf. beobachtet also in Wahrheit nur das Schwächerwerden des Spectrums die Abnahme der Breite der Bänder mit abnehmender Concentration. Der angeblichen Aenderung durch Dissociation widerspricht auf das Entschiedenste — wie der Verf. selbst zugiebt —, ein anderer Versuch, bei welchem er bis zur Verdünnung 256 geht, aber die Schichtdicke entsprechend vergrössert; dann erweist sich das Spectrum bei allen Verdünnungen identisch, — wie es schon früher namentlich Liveing bewiesen hatte.

Aufrecht bestimmt auch noch den Dissociationsgrad durch Messung der Leitfähigkeit und der Gefrierpunktserniedrigung. Die erhaltenen Resultate widersprechen indessen, wie er selbst sagt, der optisch angeblich gefundenen Bestätigung der Ostwaldschen Theorie. — So ist nach meiner Ansicht diese Arbeit ein Beweis gegen diese Theorie geworden.

91. Wenn ich nun alles, was in diesem Abschnitte besprochen ist, zusammenfasse, so ergiebt sich etwa Folgendes: Gladstone bemerkte zuerst die grossen Aehnlichkeiten der Spectra der Salze mit gleicher Säure oder gleicher Basis, und sagte, das Spectrum sei die Summe der Spectra beider. Das Absorptionsspectrum ist danach eine additive Eigenschaft der wässrigen Salzlösungen. Da es unmöglich ist, anzunehmen, in einem verbundenen Molecel führten die beiden Theile selbstständig ihre Bewegungen aus, so musste man nach Gladstone annehmen, dass das Salz immer in Base und Säure zerfallen sei. — Dann kam die Theorie von Arrhenius. Auch nach ihr ist das Spectrum eine additive Eigenschaft, aber an Stelle von Basis und Säure traten die beiden Ionen. Namentlich Ostwald vertrat den Standpunkt, dass im Allgemeinen das Spectrum die Summe dreier Spectren sei: des undissociirten Salzmolecels und der beiden Ionen; in sehr verdünnten Lösungen fällt der erste Be-

standtheil fort; ist dann von den beiden Ionen noch das eine farblos, so haben wir den einfachsten Fall, dass die Lösung nur die Farbe des einen Ions zeigt.

Die dritte Ansicht ist die, dass jedes Molecel als solches in Lösung bestehen bleibt, als solches Schwingungen ausführen kann und die entsprechenden Lichtwellen absorbirt. Dann ist das Absorptionsspectrum keine additive, sondern eine constitutive Eigenschaft des Salzes.

Die erste Ansicht wird kaum mehr von irgend jemand vertreten; wir haben uns nur mit den beiden letzten zu beschäftigen. Als Beweis für die Ionentheorie ist ausschliesslich die Thatsache anzuführen, dass für viele Salze mit gleichem Metall oder gleicher Säure in verdünnter Lösung, wo nach den Bestimmungen der Leitfähigkeit vollständiger Zerfall in Ionen eingetreten ist, auch Identität des Spectrums vorhanden ist. Diese Thatsache ist sicher, nicht durch die nur qualitativen Versuche von Ostwald, sondern durch die quantitativen Messungen, z. B. von Vaillant und Pflüger, Betrachten wir aber diesen Beweis genauer, so zeigt sich, dass er unbrauchbar ist. Ostwald hat nur solche Fälle untersucht, wo das eine Ion farblos ist; aber für einzelne solche Fälle hat zuerst Magnanini gezeigt, dass dann das Salzmolecel selbst im undissociirten Zustand, genau dieselbe Absorption hervorbringt, wie das hypothetische Ion. Gegenüber den nur qualitativen Versuchen von Magnanini konnte Ostwald noch meinen, die Absorption beider sei nur ähnlich, aber die späteren genauen Messungen haben gezeigt, dass es sich um Gleichheit handelt. Hält man sich an die übliche Auffassung, dass die Wellen absorbirt werden, welche den möglichen Eigenschwingungen entsprechen, so würde das bedeuten, das Ion und das Salzmolecel hätten dieselben Eigenschwingungen; das scheint aber sehr schwer zu erklären. Man versteht nicht, wie die Schwingungen eines Metallions unverändert bleiben können, wenn sich beliebige Säureionen anlagern, die Metallatome also unter ganz verschiedene äussere Kräfte kommen. Man könnte sich versucht fühlen, die Thatsache der Identität beider Spectra geradezu als Beweis gegen die Ostwaldsche Theorie anzuführen; so weit möchte ich nicht gehen, aber jedenfalls ist klar, dass diese Fälle nicht zu seinen Gunsten sprechen. Ob in allen von Ostwald angeführten Fällen, ob immer, wenn nur ein Ion farbig ist, das Salzmolecel dieselbe Farbe hat, ist nicht bekannt, nach den vorliegenden Untersuchungen sieht es fast so aus, und Vaillant, ein Vertreter der Ionentheorie, nimmt es an; er sagt aber consequenter Weise, alle diese Fälle müssten bei der Betrachtung fortfallen, sie seien weder für noch gegen die Ionentheorie beweisend.

Gehen wir daher zu dem complicirteren Fall über, wo beide Ionen gefärbt sein sollen, so haben ziemlich alle Untersuchungen gezeigt, dass die Erscheinungen, welche beim Verdünnen auftreten, sich nicht durch wachsende Dissociation allein erklären lassen. Was die in manchen Fällen gefundene Gleichheit der Absorption verschiedener Salze bei sehr grosser Verdünnung betrifft, so muss hervorgehoben werden, dass dieselbe kaum je streng bewiesen ist. Brauchbar sind natürlich nur quantitative, d. h. photometrische Messungen.

Aber dieselben müssten sich über das ganze Spectrum erstrecken, es genügt durchaus nicht, für ein oder zwei Stellen im Spectrum Identität nachzuweisen. Die Beobachter haben sich meist damit begnügt, beim Maximum der Absorptionsbande Messungen auszuführen, da sie hier am genauesten werden. Da aber meist sehr breite Bänder vorhanden sind, so sagt eine Gleichheit beim Maximum noch lange nicht aus, dass die Bänder sich nicht verschoben haben, und es müssten also in erster Linie Messungen an den Rändern der Bande angestellt werden, um kleine Verschiebungen des Bandes zu erkennen. Da aber wird wieder die photometrische Messung schwierig. Wenn auch bei richtigen Messungen die völlige Indentität eines Bandes nachgewiesen werden sollte, so wäre weiter zu beweisen, dass auch im ganzen übrigen Spectrum, vom äussersten Roth bis zum äussersten Ultraviolett Gleichheit vorhanden ist; erst dann könnten wir behaupten, dass wirklich der gleiche absorbirende Complex in allen Fällen vorhanden ist. Das aber ist meines Wissens noch in keinem einzigen Falle geschehen.

So sind alle vorliegenden Beobachtungen unvollkommen und eher qualitativ als quantitativ zu nennen, es konnten nur stärkere Veränderungen bemerkt werden ausser in wenigen Fällen, wo wir scharfe Absorptionslinien haben.

Solche Veränderungen sind aber zur Genüge bemerkt worden, ich brauche nur auf die zuletzt genannten Arbeiten von Hartley hinzuweisen, oder auf die von Bunsen zuerst an den Lösungen der Salze der seltenen Erden gefundenen Verschiebungen (§ 64). Jeder einzige solche Fall beweist aber, dass wir es nicht mit gleichen absorbirenden Complexen zu thun haben, dass nicht das Metallion als solches die Absorption bedingt. Wenn das Nitrat ein von dem Chlorid verschiedenes Spectrum erzeugt, so muss eben in dem einen Fall das Nitratmolecel, in dem andern das Chloridmolecel durch seine Eigenschaften die Absorption bedingen, und dann scheint mir der Schluss zwingend, dass auch in allen übrigen Fällen nicht die Natur des Ion, sondern die Natur des Salzes für die Absorption maassgebend sein muss. Dasselbe wird auch bewiesen durch den Einfluss der Temperatur auf die Absorption, sie wirkt nicht so, wie zunehmende Dissociation wirken sollte, wenn man die Ionentheorie zu Grunde legt.

92. Wenn ich so die Theorie, dass die Farbe verdümter Lösungen von den Ionen stamme, ablehnen muss, so geschieht das mit einem gewissen Bedauern; sie scheint bei erster Betrachtung vortrefflich geeignet, viele Thatsachen zu erklären, namentlich die schon so früh aufgefallene Aehnlichkeit der Spectren von Salzen mit gleicher Basis oder Säure. Vor allem aber ist bei der Ablehnung bedenklich, dass man nichts Besseres an die Stelle zu setzen weiss; die Aussage, es absorbire immer das Molecel als solches, passt ebenso wenig zur Erklärung aller Erscheinungen. Höchst merkwürdig sind Fälle wie die der seltenen Erden: wenn auch in den Spectren verschiedener Di-Salze kleine Unterschiede vorhanden sind, so verschwinden sie doch gegenüber der Constanz des Spectrums in allen Verbindungen, einerlei ob sie fest oder in irgend einem Lösungsmittel beobachtet werden. Hier haben wir also die

Thatsache, dass die Schwingungen nahezu unverändert bleiben trotz erheblicher Veränderung des schwingungsfähigen Complexes, und das steht mit den üblichen Anschauungen im Widerspruch. Während in manchen Fällen durch Zutritt oder Entfernung z. B. nur eines H₂O die Farbe und daher das Spectrum völlig verändert wird, und damit bewiesen scheint, dass das ganze Molecel als solches die Absorption bedingt, nöthigen Fälle wie die der Di-Salze zu dem Schluss dass nur das Atom der Erde wesentlich in Betracht kommt.

Wenn man so sieht, dass in einzelnen Fällen, — und zwar in der sehr grossen Mehrzahl aller, z. B. bei allen organischen Körpern, — das ganze Molecel, in anderen nur ein Theil desselben, eventuell ein Atom, in wieder anderen die Ionen die Absorptionserscheinungen zu bedingen scheinen, so muss man zu dem Schluss gelangen, dass wir offenbar den wahren Sitz der Absorption noch nicht erkannt haben. Es wäre sehr wohl denkbar, dass keine der bisherigen Annahmen richtig ist; wie man erst seit Zeemann einen neuen Träger der Emission in den Electronen erkannt hat, wird man vielleicht aus ihren Bewegungen dereinst auch die Absorption erklären können. Der Sitz der Absorption wird wohl erst mit ihrem Mechanismus gleichzeitig aufgeklärt werden.

Vorläufig müssen wir auch hier das leidige "ignoramus" bekennen; wohl aber können wir, wie mir scheint, mit ziemlicher Sicherheit sagen, dass das Verhalten der verdünnten wässrigen Lösungen in zahlreichen Fällen nicht zu der Ostwaldschen Annahme passt, es handle sich immer um Farbe der Ionen.¹)

Einige Monate nachdem ich diesen Abschnitt geschrieben hatte, erschien in der von Ahrens herausgegebenen Sammlung chemischer und chemischtechnischer Vorträge eine sorgfältige Discussion derselben Frage: G. Rudorf Die Lichtabsorption in Lösungen vom Standpunkt der Dissociationstheorie. Stuttgart bei Enke, 1904, 80 pp. Trotzdem der Verfasser natürlich im Wesentlichen dieselben Veröffentlichungen und Beobachtungen zu Grunde legt, wie ich, kommt er doch zu dem entgegengesetzten Schluss, dass die Ostwald sche Theorie sich sehr gut bewähre. Das kommt daher, dass Rudorf die einzelnen Angaben anders bewerthet, als ich, zum Theil auch daher, dass er einige Arbeiten, so von Hartley und von Liveing, überhaupt nicht berücksichtigt, die ich für besonders beweiskräftig halte.

Die Schrift hat mich nicht zu einer Aenderung meiner Ansicht gebracht, aber ich empfehle ihre Durchsicht, um auch den entgegengesetzten, durchaus wissenschaftlich und gewissenhaft vertretenen Standpunkt kennen zu lernen.

F) Einfluss von Dichte und Temperatur bei Gasen.

^{93.} Die Menge des absorbirten Lichtes bestimmter Wellenlänge hängt bei den festen Körpern von der Dicke der Schicht ab, bei Lösungen von der Dicke und Concentration, so dass, soweit das Beersche Gesetz gilt, nur das

¹⁾ Ich möchte nicht versäumen, hier auf eine mir während der Correctur zugehende Abhandlung hinzuweisen: F. Kirchner und R. Zsigmondi, Drudes Ann. 15. p. 573—595 (1904). Dort wird gezeigt, dass die Absorption durch grosse Complexe hervorgebracht wird.

Product beider in Betracht kommt. Das erklärt sich durch die Annahme, jedes absorbirende Theilchen, welches von dem Lichte getroffen wird, absorbire immer den gleichen Bruchtheil.

Gehen wir nun zu Gasen über, so können wir die Zahl der absorbirenden Theilchen vermehren durch die Dicke der Schicht oder durch die Dichte des Gases, und es liegt die Vermuthung nahe, dass es auch bei Gasen nur auf das Product dieser beiden Grössen ankomme, oder dass Verdoppelung der Schichtdicke äquivalent sei Verdoppelung der Dichte.

Allein es ist schon sehr früh bemerkt worden, dass das im Allgemeinen nicht richtig ist; schon Desains¹) beobachtete, dass die Absorption der Wärmestrahlung durch Ameisenätherdampf bei verschiedenem Druck nicht dem erwarteten Gesetz folge, oder anders ausgedrückt, dass der Absorptionscoefficient eine Function der Dichte sei. Später hat Tyndall²) für eine ganze Anzahl von Gasen Aehnliches gefunden.

Trotzdem hat Zöllner³) in seiner schon im vorigen Bande⁴) besprochenen Theorie die Dichte als gleichwerthig mit der Dicke der Schicht gesetzt, und Wüllner⁵) hat sich ihm angeschlossen. Zöllner freilich schränkt diese Annahme vorsichtig ein, indem er sagt, sie gelte nur, solange man die Wirkung "als unabhängig von dem Abstande der Theilchen betrachten kann".

Damit hat Zöllner ganz richtig den Punkt erkannt, der seine Theorie zum Scheitern bringen kann, aber er scheint diesen Einfluss gering geschätzt zu haben und spricht in der ganzen Abhandlung nicht weiter davon. Die Emissionserscheinungen aber, ebenso wie die Absorptionserscheinungen, zwingen uns zu der Annahme, dass der Einfluss benachbarter schwingender Theilchen auf einander ein sehr bedeutender sei. Erstens können die Schwingungen unter dem Einfluss der äusseren Kräfte gestört werden, was sich in einer Verbreiterung der Linien oder Banden kund giebt. Dann aber können sich unter höherem Druck auch andere Aggregate mit zum Theil ganz veränderten Schwingungsverhältnissen, also ganz veränderter Absorption ausbilden, Schwingungen, die niemals durch Vermehrung der Dicke der Schicht hervorgebracht werden können.

- 94. Bleiben wir zunächst bei der ersten Wirkung: wenn wir ein Absorptionsband mit langsam abfallenden Rändern vor uns haben, so werden wir aicht die wahren Ränder, d. h. die Stellen, wo die Absorption beginnt von Null
- 1) P. Desains, Recherches sur l'action absorbante que certains liquides volatils et leurs vapeurs exercent sur la chaleur venue d'une lampe à cheminée de verre. C. R. 64. p. 1086—1088 (1867).
 - 2) Siehe namentlich die Abhandlungen in den Phil. Trans. von 1861-1864.
- 3) F. Zöllner, Ueber den Einfluss der Dichtigkeit und Temperatur auf die Spectra glühender Gase. Ber. Sächs. Ac. d. W. 22. p. 233—253 (1870): auch Pogg. Ann. 142. p. 83—111 1871), Phil. Mag. (4) 41. p. 190—205 (1871).
 - 4) Auch Bd. II. p. 241.
- 5) A. Wüllner, siehe z. B. Lehrbuch der Physik, 4. Aufl. Leipzig bei Teubner 1883. 3d. II. p. 286 ff.

abzuweichen, wahrnehmen, sondern werden es schmäler sehen, da die Ränder dort erscheinen, wo die Absorption über die Schwelle der Wahrnehmbarkeit tritt. Verdicken wir die Schicht, so wächst die Absorption für alle Wellenlängen in gleichem Verhältniss, das Band wird dunkler und breiter, kann aber selbst bei ∞ dicker Schicht nie über eine gewisse Breite hinausgehen, falls nämlich zwischen den einzelnen Banden die Absorption Null ist, wie es bei Gasen der Fall zu sein scheint. Wenn wir statt dessen die Dichte vermehren, wird nicht nur die eben besprochene Aenderung eintreten, sondern es treten an den Rändern neue Schwingungen auf, die Absorptionscurve wird nicht nur höher, sondern ändert auch ihre Gestalt; die Absorption nimmt somit stärker zu.

Haben wir ein Absorptionsband mit steil abfallenden Rändern, so werden durch vermehrte Dicke kaum neue Wellenlängen an den Rändern absorbirt, während durch vermehrte Dichte das oben Besprochene eintritt; der Unterschied zwischen der Wirkung der Dicke und Dichte ist also noch grösser, als im vorigen Falle.

Aus diesen Betrachtungen folgt, dass das Absorptionsspectrum und ebenso natürlich das Emissionsspectrum, niemals durch vermehrte Dicke der Schicht continuirlich werden kann, wie Zöllner und Wüllner annehmen, wenn das Spectrum wirklich aus isolirten Linien oder Banden besteht, für die dazwischen liegenden Wellenlängen aber das Absorptionsvermögen Null ist. kann in diesem Fall vermehrte Dichte das Spectrum continuirlich machen, sie muss es sogar nach unserer Begründung für das continuirliche Spectrum der festen Körper.1) In wie weit in jedem bestimmten Falle ein Spectrum als wirklich discontinuirlich zu gelten hat, entzieht sich freilich unserer Kenntniss; es scheint aber in vielen Fällen wirklich so beschaffen zu sein. essanten Versuch dafür von Paschen²) habe ich Bd. II S. 245 besprochen. Paschen fand, dass, um die gleiche Absorption hervorzurufen, welche in einer Bande eine CO2-Schicht von 7 cm Dicke erzeugt, für Wellenlängen ausserhalb der Bande eine Schicht von mindestens 3 km Dicke nöthig sei. Auch die scharf begrenzten Linien der Nebelflecke und der Protuberanzen, wo es sich um zwar unbekannte aber enorme Dicken handelt, zeigen dasselbe. 3)

Auch Lockyer 4) zieht aus seinen Versuchen mit Frankland über die Absorption von Dämpfen den Schluss, nur die Dichte, nicht die Dicke, mache das Spectrum continuirlich, wobei ich freilich zugeben will, dass die nur qualitativen Versuche nicht ganz beweiskräftig sind. Ueberhaupt liegen zu der Frage kaum quantitative Messungen vor. Die meisten Beobachter über Absorption in Dämpfen und Gasen begnügen sich mit der Constatirung, dass die meist unscharfen Linien sich sowohl mit Dicke als mit Dichte verbreitern,

¹⁾ Siehe Bd. II, Kap. III.

²⁾ F. Paschen, Ueber die Emission der Gase. Wiedem. Ann. 50. p. 1-39 (1894), p. 31

³⁾ Darauf wies auch Ebert hin, Wiedem. Ann. 33. p. 155-158 (1888).

⁴⁾ J. N. Lockyer, Spectroscopic notes. No. I. On the absorption of great thicknesses of metallic and metalloidal vapours. Proc. Roy. Soc. 22. p. 371-372 (1874).

und dass schliesslich die Absorption in manchen Theilen continuirlich wird; ob aber Dichte und Dicke einander äquivalent sind, wird selten geprüft.

95. Dafür, dass durch vermehrte Dichte auch eine qualitativ völlig neue Absorption auftreten kann, haben wir nur ein evidentes Beispiel im Sauerstoff. Janssen 1) versuchte, um den Ursprung der terrestrischen Gruppen A, B, α im Sonnenspectrum aufzuklären — deren Zugehörigkeit zu Sauerstoff schon vorher Egoroff²) bewiesen hatte —, die Linien beim Durchgang des Lichtes durch Stahlröhren von 40 und 60 m Länge, die mit O gefällt waren, zu erhalten. Um die Absorption zu verstärken, füllte er die Röhren unter höherem Druck. Dabei traten ausser den Banden A, B, a, die bekanntlich aus gesetzmässig gebauten Linienserien bestehen3), noch neue, im Sonnenspectrum nicht sichtbare Bänder auf, bei \(\lambda\) 632—622, 580—572, 482—478, welche nicht in Linien auflösbar sind. Während für die Banden A, B, a die Dicke der Schicht äquivalent der Dichte ist, gilt das für die neuen Banden nicht, ihre Dunkelheit wächst vielmehr proportional dem Quadrat der Dichte. Janssen prüft dies in verschiedener Weise: das Licht durchläuft ausser dem Rohr von 60 m noch eins von 20 m Länge; ersteres wird evacuirt, das zweite mit O unter 12 Atmosphären gefüllt. Dann sind die Banden sichtbar. Werden dann die Rohre verbunden, so dass die absorbirende Masse unverändert bleibt, der Druck iber sinkt, so verschwinden die Banden.

Ferner zeigt sich, dass in dem Rohr von 60 m die Banden bei 6 Atmosphären sichtbar sind. Es wird nun für eine Anzahl kürzerer Rohre der Druck aufgesucht, der nöthig ist, um sie sichtbar zu machen, und die Zahlen werden verglichen mit denen, die man berechnen kann, 1. nach der alten Regel, dass Dichte und Dicke äquivalent sind, 2. unter der Annahme, dass die Dunkelheit proportional dem Quadrat der Dichte wachse. Es ergiebt sich folgen de Tabelle:

Dahulanaa	Druck				
Rohrlänge	beobachtet	berechnet 1	berechnet 2		
60 m	6	6	6		
20 m	1012	18	10.4		
5 m	23	72	20.7		
1.47 m	38	240	38.3		
0.75 m	50-55	480	53.6		
0.42 m	70-75	858	71.7		

Man sieht, dass die Beobachtungen sehr gut mit der Annahme des quaratischen Gesetzes überein stimmen. Daraus erklärt sich, dass die Banden

¹⁾ J. Janssen, Analyse spectrale (des 616ments de l'atmosphère terrestre. C. R. 101. . 649—651 (1885). Sur les spectres d'absorption de l'oxygène. C. R. 102. p. 1352—1353 (1886). ur les spectres de l'oxygène. C. R. 106. p. 1118—1119 (1888). Sur l'application de l'analyse pectrale à la mécanique moléculaire et sur les spectres de l'oxygène. Rep. Brit. Ass. 1888. . 547—554.

²⁾ N. Egoroff, C. R. 93. p. 385—387 (1881). C. R. 93. p. 788—796 (1881). C. R. 95. . 447—449 (1882). C. R. 97. p. 555—557 (1883). C. R. 101. p. 1143—1145 (1885).

³⁾ Siehe Bd. II. p. 487 ff., und dieser Band § 255-257.

TO SECTION AND ASSESSMENT OF THE PROPERTY OF T

in der Erdatmosphäre gewöhnlich nicht sichtbar sind; erst wenn die Schicht sehr viel dicker wird, treten sie auf; so hat Janssen das erste Band im Sonnenspectrum gesehen, als die Sonne wenige Grade über dem Horizont stand, das zweite Band vom Pic du Midi aus, als die Sonne sich 20 unter der Horizontalen befand.

Nimmt man an, dass die Banden auch in flüssigem Sauerstoff auftreten können, so kann man die nöthige Schichtdicke berechnen: Janssen setzt die Dichte des flüssigen O als 695 Mal so gross, wie die des Gases bei 1 Atmosphäre. Dann gilt die Gleichung $60 \times 6^2 = x 695^2$, also die Dicke x = 0.0045 m. In der That hat Olszewski 1) die Bänder in einer 7 mm dicken Schicht gesehen.

Sucht man die Erscheinung und das Gesetz zu deuten, so ist die einfachste Erklärung, dass im Sauerstoff ausser den gewöhnlichen Moleceln, die A, B, α bedingen, auch noch complicirtere vorhanden sind, Aggregate, die die neuen Banden hervorrufen, und deren Zahl proportional mit dem Druck zunimmt. Da mit dem Druck ferner die Zahl der in der Volumeinheit vorhandenen Theilchen wächst, ergiebt sich das quadratische Gesetz.

Wir haben hier einen ausserordentlich interessanten, aber extremen Fall, dass sich ganz neue Banden durch Druck entwickeln; die gewöhnliche Erscheinung wird sich darauf beschränken, dass den Absorptionsbanden nahe gelegene Spectraltheile noch absorbirt werden, die Gesammtabsorption sich also zusammensetzt aus einer solchen, die proportional der Dichte, und einer geringeren, die vielleicht proportional dem Quadrat der Dichte wächst.

96. Dass dies in der That der Fall ist, ist in neuerer Zeit mehrfach beobachtet, nachdem schon Tyndall²) zahlreiche derartige Versuche, namentlich für CO² veröffentlicht hatte. So hat Ångström³) gefunden, dass, soweit die Genauigkeit reichte, eine Dampfschicht von doppelter Dichte mehr absorbirt, als eine solche von doppelter Dicke; Paschen⁴) findet, dass flüssiges Wasser dieselben Wellenlängen absorbirt, wie dampfförmiges, aber auch noch die angrenzenden längeren.

Einen neuen Anstoss zu weiterer Untersuchung gab dann ein zwar geistreicher, aber auf völlig falschen Voraussetzungen beruhender Versuch von Arrhenius⁵), die Entstehung der Eiszeit zu erklären. Er benutzt die alte

¹⁾ K. Olszewski, Ueber das Absorptionsspectrum des flüssigen Sauerstoffs und der verflüssigten Luft. Wien. Ber. 95, II. p. 257—261 (1887), auch Wiedem. Ann. 37. p. 570—575 (1888). Siehe auch Wiedem. Ann. 42. p. 663—665 (1891). Auch Liveing und Dewar finden dieselBanden: Phil. Mag. (5) 26. p. 286—290 (1888). Sie geben als Wellenlängen: 6410—6190, 5865—5635, 5350—5280, 4820—4710, 4480—4455.

J. Tyndall, siehe z. B. Phil. Trans. 152, I. p. 59—98 (1862), Proc. Roy. Soc. 12. p. 679

—683 (1863).

³⁾ K. Ångström, Études de la distribution spectrale de l'absorption dans le spectre infrarouge. Öfvers. k. Vet.-Akad. Förh. 47. No. 7. p. 331-352 (1890).

⁴⁾ F. Paschen, Siehe Wiedem. Ann. 51. p. 23 und 52. p. 221 (1894).

⁵⁾ S. Arrhenius, Bih. till. k. Sv. Ak. Handl. 22. Afd. 1 (1896); im Auszug: On the influence of carbonic acid in the air upon the temperature of the ground. Phil. Mag. (5) 41. p. 237—276 (1896).

Vorstellung, die Atmosphäre wirke für die Erde als Schutzhülle gegen Wärmestrahlung in den Weltraum, indem CO2 und H2O die Wärme absorbiren. Mit Variation des CO2-Gehaltes könne diese Hülle besser oder schlechter wirken, die mittlere Temperatur auf der Erde sich also ändern. Aus den alten Beobachtungen von Langley über die Absorption der Mondstrahlung in der Erdatmosphäre sucht er nun die Absorption durch CO2 und H2O getrennt zu berechnen, kommt aber, ohne es zu bemerken, zu ganz falschen Resultaten. So meint er, die Absorption erstrecke sich ziemlich über das ganze Ultraroth, während durch Ångström, Julius, Paschen längst nachgewiesen war, dass nur einzelne relativ schmale Absorptionsstreifen vorhanden sind. Auf Grund dieser falschen Ergebnisse schliesst er dann, Zunahme der CO2 könne die Atmosphäre noch erheblich undurchlässiger machen, die Erdtemperatur steigern, andererseits würde eine Abnahme der CO2 auf etwa die Hälfte des jetzigen Betrages die mittlere Temperatur um mehrere Grade sinken lassen, wodurch eine neue Eiszeit entstehen würde.

Gegen diese Anschauungen wendet sich Ängström¹); er weist darauf hin, dass nach Versuchen von Paschen eine CO₂-Schicht von 7 cm Dicke unter 1 Atmosphäre Druck schon vollkommen absorbirt, dass nach seinen eigenen Versuchen auf dem Pic von Teneriffa die Absorption der betreffenden Strahlen der Sonne durch die CO₂ der Atmosphäre auch vollkommen sei, da eine weitere Schicht von 30 cm CO₂ nichts mehr absorbirte. Es ergiebt sich, dass, solange nicht der Kohlensäuregehalt unter etwa 20 ⁰/₀ des jetzigen Werthes sinkt, Abnahme oder Zunahme keinen Einfluss auf die Absorption und somit auf die Temperatur haben kann. — Darauf hin stellt Arrhenius²) in dem Laboratorium von Rubens Versuche über die Absorption durch CO₂ an, mit dem Zweck, eine weitere Zunahme der Absorption bei Vermehrung der CO₂ über die oben angegebenen Grenzen nachzuweisen. Statt aber die Dicke der Schicht zu vermehren, nimmt er eine Schicht von constanter Dicke, vermehrt den Druck bis zu 6 Atmosphären und findet andauerndes Wachsen der Absorption, wie es nach dem vorher Besprochenen selbstverständlich ist.

Ångström³) weist auf diesen neuen Fehler hin und macht genauere Versuche über den Einfluss des Druckes nach verschiedenen Methoden. Entweder benutzt er zwei hinter einander gesetzte Röhren; die längere ist évacuirt, die kürzere mit CO₂ gefüllt; nachdem die Absorption gemessen ist, werden die Röhren verbunden, so dass dieselbe Gasmasse, aber bei kleinerer Dichte absorbirt. Im zweiten Fall findet sich stets die Absorption geringer. Oder

¹⁾ K. Ångström, Ueber die Bedeutung des Wasserdampfes und der Kohlensäure bei der Absorption der Erdatmosphäre. Drudes Ann. 3. p. 720—732 (1900).

²⁾ Sv. Arrhenius, Ueber die Wärmeabsorption durch Kohlensäure. Drudes Ann. 4. p. 690-705 (1901).

³⁾ K. Ångström, Ueber die Abhängigkeit der Absorption der Gase, besonders der Kohlensäure, von der Dichte. Öfv. k. Vet.-Ak. Förh. 1901, Nr. 6 p. 371—380, auch Drudes Ann. 6. p. 163—173 (1901). Siehe auch: Einige Bemerkungen zur Absorption der Erdstrahlung durch die atmosphärische Kohlensäure. Öfv. k. Vet.-Ak. Förh. 1901. Nr. 6 p. 381—389.

die längere Röhre wird mit CO₂ gefüllt, die kürzere ist leer. Füllt man dann auch die kürzere, so wächst die Absorption um einen sehr kleinen Betrag ¹); wenn man aber den Druck in der kleinen Röhre erhöht, so wächst ihre Absorption viel mehr, ein Beweis, dass dadurch andere Strahlen absorbirt werden, als von der CO₂ bei einer Atmosphäre. Endlich vergleicht Ångström die Absorption einer Röhre von 1 m Länge bei 4 Atmosphären Druck und einer zweiten von 4 m Länge bei 1 Atmosphäre Druck; erstere absorbirt 16 ⁰/₀, letztere 13 ⁰/₀ der Strahlen.

Ängström hat noch Messungen durch Koch²) veranlasst, aus welchen ich nur eine Tabelle geben will:

Absorption in % bei Druck				
1/2 Atm	1 Atm	2 Atm		
5.9	8.1	_		
7.9	9.5	11.3		
8.9	10.2	_		
9.9	11.7	13.7		
	1/2 Atm 5.9 7.9 8.9	1/2 Atm 1 Atm 5.9 8.1 7.9 9.5 8.9 10.2		

Endlich hat Schäfer³) die Frage aufgenommen: er untersucht mit Thermosäule und Spectrometer die Absorption der Kohlensäure bei Drucken zwischen 1 und 4 Atmosphären. Während eine Verdickung der Schicht keine Aenderung der Absorption hervorruft, tritt durch Erhöhung des Druckes sowohl eine Zunahme der Absorption an jeder Stelle, als auch eine Verbreiterung des Absorptionsbandes ein. Schäfer erklärt ersteres durch die wohl berechtigte Anahme, das Spectrum bestehe aus einzelnen Linien mit durchlässigen Zwischenräumen. Mit zunehmender Dichte verbreitert sich jede Linie, die Zwischenräume nehmen ab, das Spectrum strebt einem continuirlichen zu.

Ich denke, durch alle diese Beobachtungen ist wenigstens für CO₂ der Einfluss der Dichte auf die Absorption erwiesen, und da ähnliches Verhalten, wenn auch weniger eingehend untersucht, bei zahlreichen andern Substanzen⁴) beobachtet ist, können wir eine allgemeine Thatsache darin sehen.

97. Auch die Temperatur wird in vielen Fällen von erheblichem Einfluss bei Dämpfen und Gasen sein, wenn auch noch sehr wenig darüber bekannt ist. Es kann wohl keinem Zweifel unterliegen, dass in vielen Fällen mit steigender Temperatur der Dämpfe eine Dissociation sich geltend macht, welche immer schneller anwächst. Durch das Auftreten anders gebauter Moleceln kann die Absorption entweder nur quantitativ oder auch qualitativ verändert werden. Als besonders auffallend sind im Wesentlichen nur Fälle der letzten

¹⁾ Auch J. Tyndall hat zahlreiche derartige Versuche gemacht.

J. Koch, Beiträge zur Kenntniss der Wärmeabsorption in Kohlensäure. Öfv. k. Vet.-Ak. Förh. 1901, Nr. 6, p. 475—488.

³⁾ Cl. Schäfer, Ueber das ultrarothe Absorptionsspectrum der Kohlensäure. Habilitationsschrift. Breslau 1903. Bei A. Lax in Hildesheim.

⁴⁾ Namentlich für Wasserdampf sind die Verhältnisse noch genauer besprochen durch F. W. Ver y, U. St. Weather bureau. Bull. G. 1900. 40, 134 pp.

Art beschrieben. Ich neune hier nur die Veränderungen, welche sich in der Absorption des Dampfes von Na und K zeigen 1), die Versuche von Salet und Gernez für Schwefel 2), von Lockyer und Roberts 3) für eine Reihe von Metallen, von Konen für Jod 4), von Laird 5) für Chlor, von Hasselberg 6) u.s.w.

Bei den meisten der genannten Versuche bewirkt freilich die Steigerung der Temperatur gleichzeitig eine solche der Dichte, so dass man nicht immer weiss, welche Theile der Wirkung man den beiden Aenderungen zuschreiben soll; wir werden nur vermuthen können, dass auf Rechnung der Dichte namentlich die Verbreiterung der Banden, auf Rechnung der Temperatur die qualitative Aenderung des Spectrums kommt.

G) Dichroismus der Krystalle.

98. Eine ganz besondere Stellung nehmen in Bezug auf die Absorption die Krystalle ein. Es ist schon früh, wie es scheint zuerst durch Arago, bemerkt worden, dass weisses Licht, welches in verschiedenen Richtungen durch einen doppelt brechenden Krystall gegangen ist, verschieden gefärbt austreten kann, d. h., dass die Absorption von der Richtung des Durchganges abhängig ist. Später sind zahlreiche Beobachtungen darüber von Brewster, Babinet, Haidinger gemacht worden, die zu dem präciseren Ausspruch geführt haben, dass die Absorption von der Schwingungsrichtung im Krystall abhängt. Das Licht, welches durch einen Krystall hindurchgegangen ist, besteht aus zwei senkrecht zu einander schwingenden Bündeln, die verschieden durch Absorption beeinflusst, also verschieden gefärbt sein können, aber gewöhnlich gemischt zur Wahrnehmung kommen. Daher bedeutete es einen erheblichen Fortschritt, als Haidinger durch Erfindung seiner dichroscopischen Lupe lehrte, in einfachster Weise die beiden Bündel zu trennen und zwei dicht an einander grenzende Bilder zu erzeugen, an welchen man auch geringe Unterschiede der Absorption der beiden Lichtbündel wahrnehmen

¹⁾ H. E. Roscoe and A. Schuster, Note on the absorption spectra of potassium and sodium at low temperatures. Proc. Roy. Soc. 22. p. 362-364 (1874). A. Schuster, The Spectra of chemical compounds. Nat. 16. p. 193-194 (1877). — J. N. Lock yer, Spectroscopic notes. Proc. Roy. Soc. 22. p. 371-372, 372-374 (1874).

²⁾ G. Salet, Sur le spectre d'absorption de la vapeur de soufre. C. R. 74. p. 865—866 (1872). — D. Gernez, Sur les spectres d'absorption des vapeurs de soufre, d'acide sélénieux et d'acide hypochloreux. C. R. 74. p. 803—805 (1872). Gernez findet, dass das Absorptions-spectrum aus einem continuirlichen in ein Bandenspectrum übergeht bei der Temperatur, wo plötzlich die Dampfdichte sich stark vermindert.

³⁾ J. N. Lockyer and W. Chandler Roberts, On the absorption spectra of metals volatilized by the oxyhydrogen flame. Proc. Roy. Soc. 23. p. 344—349 (1875).

⁴⁾ H. Konen, Ueber die Spectren des Jod, Inaug.-Diss. Bonn 1897; Wiedem. Ann. 65. p. 257—286 (1898).

⁵⁾ E. R. Laird, The absorption spectrum of chlorine. Astrophys. J. 14. p. 85-115 (1901).

⁶⁾ B. Hasselberg, Untersuchungen über das Absorptionsspectrum des Jodgases. Mém. acad. St. Pétersb. (7) 36. No. 17 (1889); Untersuchungen über das Absorptionsspectrum des Broms. K. Sv. Vet.- Akad. Handl. 24. No. 3 (1890).

kann. Auf diese Weise fand man, dass es in den einaxigen Krystallen zwei besonders verschiedene Farben gebe und sprach von Dichroismus der Krystalle, bei den zweiaxigen dagegen drei verschiedene Farben auftreten, Pleochroismus.

Babinet¹) fand zuerst eine gewisse Regelmässigkeit bei den einaxigen Krystallen, die er so aussprach, dass er sagte: der stärker gebrochene Strahl wird auch stärker absorbirt. Das Gesetz sei allerdings nicht ganz allgemein, so stimme es nicht für Beryll²).

Noch bis zur Mitte des vorigen Jahrhunderts beschränken sich die Veröffentlichungen auf eine rohe Angabe der grösseren oder geringeren Absorption, resp. der auftretenden Mischfarben, ohne dass ein Versuch gemacht wurde, die verschiedene Absorption einzelner Farben zu untersuchen. Alle diese Arbeiten kann ich bei Seite lassen. Erst Beer³) nahm eine Zerlegung des Lichtes vor, theils ganz roh durch Vorsetzen rother und blauer Gläser, theils auch durch spectrale Zerlegung. Er fand dabei die Babinetsche Regel in vielen Fällen nicht bestätigt; das interessanteste Ergebniss, am Idokras und Kupferacetat gewonnen, war aber, dass die Gültigkeit der Regel von der Wellenlänge abhängen kann. Bei diesen Krystallen zeigte sich, dass für längere Wellen die Regel gilt, für kürzere nicht; wenn man also die Grösse der Absorption als Function der Wellenlänge für den ordinären und den extraordinären Strahl durch Curven darstellt, schneiden sich dieselben; in der einen Hälfte des Spectrums wird der ordinäre Strahl stärker absorbirt, in der andern der extraordinäre. Damit ist der Babinetschen Regel eigentlich jeder Boden entzogen.

Während in dieser Abhandlung die Helligkeiten nur geschätzt werden, veröffentlicht Beer⁴) noch in demselben Jahre eine zweite, in der photometrische Messungen am Cordierit ausgeführt werden, die aber in Folge der unvollkommenen Methode nicht die Absorption selbst, sondern nur das Verhältniss der Intensitäten der beiden durchgegangenen Strahlen ergeben. Nicht viel weiter kommt Hagen⁵) bei einer photometrischen Messung an Kalium-Eisencyanid, wo er das Verhältniss der Durchlässigkeiten für zwei senkrecht zu einander polarisirte Lichtbündel bestimmt. Uebrigens bestätigt er in dieser Arbeit die Gültigkeit des "Beerschen Gesetzes" auch für Krystalle (siehe

¹⁾ J. Babinet soll das Gesetz 1831 in der Pariser Akademie vorgetragen haben; eine Publication dieses Vortrages habe ich nicht gefunden. In späteren Abhandlungen, z. B. C. R. 5. p. 758—766 (1837) erwähnt er es als schon bekannt.

²⁾ J. Babinet, Sur l'absorption dans les milieux colorés biréfringents C. R. 7. p. 832—833 (1839).

A. Beer, Beobachtungen an pleochromatischen Krystallen. Pogg. Ann. 82. p. 429—440 (1851).

⁴⁾ A. Beer, Versuch, die Absorptions-Verhältnisse des Cordierits für rothes Licht zu bestimmen. Pogg. Ann. 84. p. 37—44 (1851).

⁵⁾ O. Hagen, Ueber die Absorption des Lichtes in Krystallen. Pogg. Ann. 106. p. 33-55 (1859).

lieser Band p. 17.) Wenn ich dann noch erwähne, dass auch Grailich 1) indet, dass die Babinetsche Regel für einen Theil des Spectrums gelten cann, für den andern nicht, sind die älteren Untersuchungen besprochen.

99. Die neuere Zeit ist durch exacte photometrische Messungen der Absorptions- oder Extinctionscoefficienten mittelst eines Polarisationsphotometers and durch Aufstellung von Theorien über die Absorption in Krystallen und leren Prüfung ausgezeichnet. Ich betrachte es nicht als meine Aufgabe, diese Theorieen hier auseinander zu setzen oder ihre Prüfung zu verfolgen. Vielnehr beschränke ich mich ausschliesslich auf die Angabe der wichtigsten Arbeiten und einiger besonders interessanter Resultate.

Man hatte als selbstverständlich angenommen, dass die Hauptrichtungen ler Absorption, — Ramsay hat sie später Absorptionsaxen genannt, — usammenfielen mit den Elasticitätsaxen, und sprach daher von "Axenfarben". Laspeyres²) fand aber zuerst bei Piemontit, dass das nicht der Fall sei. Ramsay³) bestätigt dies für Epidot und andere Krystalle des monoclinen der triclinen Systems, findet, dass die Absorptionsaxen auch nicht senkrecht auf einander zu stehen brauchen. Erwähnt seien noch die photometrischen Messungen von Pulfrich⁴) an mehreren Krystallen, von Schwebel⁵) an Furmalinen.

In dieser Zeit wird auch eine Theorie für absorbirende Krystalle entwickelt, namentlich durch Voigt⁶) und Drude,⁶) und es scheint, dass dieselbe im Allgemeinen bestätigt worden ist. Von neueren Arbeiten, die meist in diese Theorieen anknüpfen, nenne ich noch Drude⁸), Ehlers⁹), Ites¹⁰),

¹⁾ J. Grailich, Krystallographisch-optische Untersuchungen. Wien & Olmüz bei Hölzel 858, 236 pp. Siehe p. 55 u. ff.

²⁾ H. Laspeyres, Mineralogische Bemerkungen. Zs. f. Krystall. 4. p. 433-467 (1880).

³⁾ W. Ramsay, Ueber die Absorption des Lichtes in Epidot vom Sulzbachthal. Zs. f. Crystall. 13. p. 97—134 (1888).

⁴⁾ C. Pulfrich, Photometrische Untersuchungen über Absorption des Lichtes in isoropen und anisotropen Medien. Wiedem. Ann. 14. p. 177—218 (1881); Zs. f. Krystall. 6. p. 142—159 (1882).

⁵⁾ P. Schwebel, Photometrische Untersuchungen an Turmalinplatten. Zs. f. Krystall. '. p. 153-166 (1883).

⁶⁾ W. Voigt, Zur Theorie der Absorption des Lichtes in Krystallen. Wiedem. Ann. 23. p. 577—606 (1884). Siehe auch Wiedem. Ann. 23. p. 104—147, 554—577 (1884). Zur Theorie es Lichtes, Wiedem. Ann. 43. p. 410—437 (1891).

⁷⁾ P. Drude, Ueber die Gesetze der Reflexion und Brechung des Lichtes an der Grenze bsorbirender Krystalle. Wiedem. Ann. 32. p. 584—625 (1887); Das Verhalten der Absorptionsoefficienten von Krystallen. Wiedem. Ann. 40. p. 665—680 (1890). Siehe auch Wiedem Ann. 15. p. 508—523 (1888). Winkelmann, Handb. der Physik. Breslau bei Trewendt 1894. Bd. II, p. 806 u. ff.

⁸⁾ P. Drude, Ueber die Absorption des Lichtes in monoclinen Krystallen. Zs. f. Krytall. 13. p. 567—575 (1888).

⁹⁾ J. Ehlers, Die Absorption des Lichtes in einigen pleochroitischen Krystallen. N. ahrb. f. Miner. Beilagebd. 11. p. 259-317 (1897).

¹⁰⁾ P. Ites, Ueber die Abhängigkeit der Absorption des Lichtes von der Farbe in krytallisirten Körpern. Inaug.-Diss. Göttingen 1903. Gött. bei Kästner, 82 pp.

Müller¹). Erwähnen will ich noch, dass neuerdings Meslin den Namen "weisser Dichroismus" für eine längst bekannte Sache einführen will. Wenn die Absorption beider Strahlen für alle Farben proportional ist, so treten keine Farbenunterschiede, sondern nur Intensitätsunterschiede auf; ist die Absorption im ganzen Spectrum ungefähr gleich gross, so bleiben die Strahlen auch farblos. Dass der eine Strahl stärker absorbirt ist, kann man dann daran erkennen, dass das austretende gemischte Licht nicht natürliches ist, sondern eine Schwingungsrichtung überwiegt.

100. Besonders interessant werden die Fälle sein, wo wir nahezu scharfe Absorptionslinien haben, also namentlich bei den Salzen der seltenen Erden. Man würde von vorn herein geneigt sein, die Unabhängigkeit dieser Linien von der Schwingungsrichtung des Lichtes im Krystall anzunehmen. Allein schon Bunsen²) fand bei den Didymsalzen, dass die Absorptionsspectren der Krystalle zwar im Grossen und Ganzen unverändert bleiben, mag das Licht parallel oder senkrecht zur Axe schwingen, dass aber bei Anwendung grüsserer Dispersion sehr deutliche Unterschiede auftreten. Dasselbe wurde bald darauf von Sorby³) an Jargonen bemerkt. Die ausführlichsten Untersuchungen führte dann an zahlreichen, die seltenen Erden enthaltenden Krystallen und Mineralien Becquerel⁴) aus und formulirte bestimmtere Gesetze.

Die Aenderungen, welche in den Spectren beobachtet werden, betreffen nie die Wellenlänge der Banden, sondern nur ihre Intensität, indem einzelne Banden in bestimmten Richtungen schwächer werden oder auch ganz verschwinden können. Das Spectrum hängt ausschliesslich von der Schwingungsrichtung des Lichtes ab. Bei den einaxigen Krystallen sind zwei Spectren zu unterscheiden, das ordinäre Spectrum, welches Schwingungen senkrecht zur Axe entspricht, und das extraordinäre Spectrum, welches von Schwingungen parallel der Axe erzeugt wird. Der ordinäre Strahl zeigt immer dasselbe Spectrum, der extraordinäre aber ein Mischspectrum, entstehend aus der Uebereinanderlagerung des ordinären und des extraordinären. Letzteres wird rein beobachtet nur in dem senkrecht zur optischen Axe durchgehenden extraordinären Strahl. Ist die Intensität einer Bande im ordinären Spectrum a², im extraordinären b², so soll die Intensität für Schwingungen unter dem Winkel φ gegen die Axe sein:

 $I = (a \sin^2 \varphi + b \cos^2 \varphi)^2.$

Becquerel giebt die Wellenlängen der Spectren von Scheelit, Apatit,

¹⁾ E. C. Müller, Optische Studien am Antimonglanz. N. Jahrb. f. Miner. Beilagebd. 17. p. 187-251 (1903).

²⁾ R. Bunsen, Ueber die Erscheinungen beim Absorptionsspectrum des Didyms. Pogg. Ann. 128. p, 100—108 (1866).

⁵⁾ H. C. Sor by, On some remarkable spectra of compounds of zirconia and the oxides of uranium. Proc. Roy. Soc. 18. p. 197—207 (1870), auch Phil. Mag. (4) 39. p. 450—460 (1870).

⁴⁾ H. Becquerel, Recherches sur les variations des spectres d'absorption dans les cristaux. Ann. chim. et phys. (6) 14. p. 170—257 (1888). Siehe auch C. R. 102. p. 106—110, C. R. 103. p. 198—202 (1886); C. R. 104. p. 165—169, 777—780, 1691—1693 (1887); C. R. 108. p. 282—284, 891—894 (1889).

Parisit, Xenotim, Jargon. Ich will nur die Tabelle von Parisit, einem Carbonat von Ce, La, Di mit Ca und F, anführen:

Die fett gedruckten Zahlen bedeuten besonders starke Banden. Bei den optisch zweiaxigen Krystallen giebt es drei ausgezeichnete Schwingungsrichtungen, die nach der ersten und zweiten Mittellinie und die senkrecht zu beiden stehende Richtung. Ihnen entsprechen drei verschiedene Spectren, die aber wiederum nur durch die Intensitäten, nicht durch die Wellenlängen der Banden verschieden sind. Bezeichnet man die Intensitäten einer Bande in Licht, welches nach diesen Richtungen schwingt, mit a^2 , b^2 , c^2 , haben wir lann Licht, dessen Schwingungsrichtung mit jenen Richtungen die Winkel a, b, b bildet, so soll die Intensität der Bande sein:

$$I = (a \cos^2 \alpha + b \cos^2 \beta + c \cos^2 \gamma)^2.$$

Es finden sich aber bei den Didymsalzen einige Banden, die sich ganz nomal verhalten. Becquerel schliesst, sie rührten von fremden Substanzen ier, meint, man könne dadurch z.B. Neodym- von Praseodymbauden unterscheiden; ') ich will darauf nicht näher eingehen. Untersucht werden: Didymsulfat und -nitrat, die Doppelnitrate von Di und K, La und K, La und Am, Monazit, Rabdophan, Leucophan, einige Uranylsalze. Ich will nur ein Stück ler Tabelle für Didymsulfat geben:

Schwingungen parallel zu						
erste Mittellinie	mittlere Axe	zweite Mittellinie				
589.5	589.5					
	_	586.6				
586.0	586.0	585.5				
583.5	583 .5	583.5				
581.3	581.3	581.3				
579.0	579.0	579.0				
	577.9	377.2				
576.4		_				
575.1	575.1	575.1				
573.9	57 3.9	578.9				
571.7	571.7	571.7				
534.5	534.5					
_	533.0	533.5				
532.3	532.3					
_	531.0	531.0				
530.0	530.0	530.0				
u. s. w.	u. s. w.	u. s. w.				

¹⁾ Siehe dazu: A. E. Tutton, The absorption spectra of crystalls. Nat. 38. p. 343—844 (1888).

Diese Beobachtungen Becquerels sind sehr werthvoll, ebenso die die Abhandlung begleitenden Tafeln; die Formeln für die Intensität erscheinen aber als unmöglich. Sie widersprechen durchaus der Theorie der Absorption in Krystallen¹). Carvallo²) zeigt, dass man aus den Formeln den Schluss ziehen müsse, dass die Intensität eine andere sei, wenn man einmal Licht durch zwei Platten von der Dicke e und e' hinter einander hindurch gehen lasse, ein andermal durch eine Platte von der Dicke e + e'; er hält dieses Resultat für richtig. Potier³) zeigt aber experimentell, dass es falsch ist.

Auch Dufet⁴) hat neuerdings die Sulfate von Nd, Pr und Sa in denselben Richtungen studirt, seine Messungen stimmen recht gut mit denen von Becquerel und zeigen namentlich, dass wirklich die Wellenlängen wesentlich

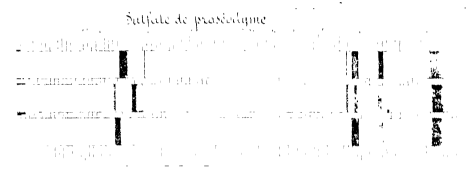


Fig. 26.

unveränderlich sind, nur die Intensitäten variiren. Ich gebe in Fig. 26 die drei Spectren von Pr-Sulfat nach Dufe ts Zeichnung.

101. Bisher sind nur Untersuchungen im sichtbaren Gebiet erwähnt; es liegen aber auch einige wenige im Ultraroth und Ultraviolett vor. Merrit⁵) hat zuerst für Kalkspath, Quarz, Turmalin Messungen mit dem Bolometer ausgeführt, und giebt die Curven der Durchlässigkeit und die Absorptionscoefficienten für den ordinären und extraordinären Strahl. Nur bei Kalkspath zeigen sich wesentliche Unterschiede, indem im ordentlichen Strahl bei λ 2.44 μ und λ 2.74 μ scharfe Absorptionsstreifen auftreten, die im ausserordentlichen Strahl ganz fehlen. Bei Quarz sind die Unterschiede sehr gering; der ordentliche Strahl besitzt bei 2.9 μ einen schwachen Streifen, der im ausserordentlichen Strahl schwächer ist oder ganz fehlt. Auch bei Turmalin sind nur geringe Differenzen beobachtet; von Interesse ist aber, dass bis λ 2.30 μ der

¹⁾ Siehe dazu P. Drude, Wiedem. Ann. 40. p. 665-680 (1890).

²⁾ E. Carvallo, Absorption cristalline et choix entre les diverses theories de la lumière. C. R. 114. p. 661-664 (1892).

³⁾ A. Potier, Sur l'absorption de la tourmaline. C. R. 114. p. 874 (1892).

⁴⁾ H. Dufet, Étude cristallographique et optique des sulfates de néodyme, de praséodyme et de samarium à 8 H₂O₇ Bull. soc. franç. de minér. 24. p. 373—403 (1901).

⁵⁾ E. Merritt, Ueber den Dichroismus von Kalkspath, Quarz und Turmalin für ultrarothe Strahlen. Wiedem. Ann. 55. p. 49—64 (1895).

ordinäre Strahl stärker absorbirt wird, von da bis $\lambda\,3.48\,\mu$ der extraordinäre, dann wieder der ordinäre. In dem mittleren Stück gilt also die Babinetsche Regel nicht.

Weitere Messungen im Ultraroth an zahlreichen Krystallen führt Königsberger¹) aus; er giebt indessen nur die Durchlässigkeit an. Bei Muskovitglimmer sollen sich die Curven viermal schneiden. Sehr characteristische Curven und Unterschiede zeigen sich bei Beryll. Königsberger macht auch die ersten Versuche im Ultraviolett auf photographischem Wege. Erheblich vollkommenere Resultate erzielt aber hier Agafanoff,²) der nahe an 100 Substanzen untersucht und vielfach Dichroismus oder Polychroismus constatiren kann.

H) Farbe von Salzen und Atomgewicht.

102. Die Vermuthung, die Farbe eines Körpers hänge in irgend einer Weise von seiner Dichte oder seinem Atom- oder Moleculargewicht ab, ist von verschiedenen Seiten ausgesprochen worden. Es sind dafür die verschiedensten Theorieen abgeleitet worden, die aber wohl alle sehr wenig positiven Werth haben. Schon der Begriff "Farbe" ist viel zu unbestimmt, als dass man etwas damit anfangen könnte, da gleicher Farbe ganz verschiedene Absorptionsspectra angehören können; ferner sind die Schätzungen der Farbe äusserst vage: was der eine als röthlich bezeichnet, nennt ein anderer orange oder gar gelb, und noch unbestimmter sind die Bezeichnungen an der Grenze von Grün und Blau. Endlich kommt noch hinzu, dass derselbe Körpers bei verschiedenen Temperaturen verschiedene Farbe hat, ein Vergleich etwa bei Zimmertemperatur somit ganz willkürlich ist. Trotzdem will ich die vorliegenden Angaben hier zusammenstellen.

Von älteren Arbeiten nenne ich nur Delaval³), der auf Grund der Newtonschen Anschauungsweise der Farben als Farben dünner Blättchen schliesst, die Farbe der Körper müsse mit ihrer Dichte zusammenhängen, je dichter der Körper sei, desto mehr müsse die Farbe nach Blau rücken. Er färbt nun Gläser mit Metallen, findet Gold gebe rothes Glas, Blei orangefarbiges, Silber gelbes, Kupfer grünes, Eisen blaues; das sei also in bester Uebereinstimmung mit seiner Annahme. Auch die Lösungen derselben Metalle zeigten vielfach diese Farben, doch sei da die Uebereinstimmung nicht so gut. Dass alle diese Versuche gar nichts beweisen, wissen wir heute; wir können ja durch dasselbe Metall, welches meist gar nicht als Metall im Glase vorhanden ist, verschiedene Färbungen erzielen.

¹⁾ J. Königsberger, Ueber die Absorption von ultravioletten Strahlen in doppeltbrechenden Krystallen. Inaug.-Dissert. Berlin 1897, bei Teubner, 32 pp. Auch Wiedem. Ann. 61. p. 687—704 (1897).

²⁾ V. Agafanoff, Absorption des rayons ultra-violets par les cristaux et polychroisme dans la partie ultra-violette du spectre. Arch. sc. phys. et nat. (4) 2. p. 349-364 (1896).

³⁾ E. Delaval, Experiments and observations on the agreement between the specific gravities of the several metals, and their colours when united to glass, as well as those of their other preparations. Phil. Trans. 55. p. 10—38 (1765).

Eingehender scheint sich zuerst Ackroyd 1) mit der Frage für Salze beschäftigt zu haben. Bei seinen Versuchen über den Einfluss der Temperatur (siehe § 70) auf die Farbe war er zur Aufstellung seiner "metachromatischen Scala" gelangt, nach welcher bei steigender Temperatur die Farbe sich von weiss durch Violett, Indigo, Blau, Grün, Gelb, Orange, Roth, Braun, Schwarz ändern soll. Dann findet er ein ähnliches Gesetz für verschiedene Salze; er sagt: "In a series of anhydrous binary compounds of the same two elements, those which have the highest amount of the basylous element have the most refrangible colours." Er führt eine ganze Menge von Beispielen an, von welchen ich nur ein paar hier nennen will: JnO₂ ist schwarz, Jn₂O₃ gelb, Jn₄O₅ grün, Jn₇O₅ weiss. MnO₂ schwarz, Mn₃O₄ braun, Mn₂O₃ roth, MnO grün. Ni₂O₃ ist schwarz, NiO grün. Au₂O₃ braun, Au₂O grün. HgJ₂ roth, Hg₂J₃ gelb, Hg₂J₂ grün.

Ziemlich dieselben Ansichten äussert gleichzeitig Petrie²), nur will er Weiss zwischen Blau und Gelb setzen; er führt 40 Paare von Salzen auf, bei deren 35 sich die Regel bestätige.

103. Eine erhebliche Erweiterung bringt Carnelley³). In jeder Reihe von Verbindungen $A_x R_y$, $B_x R_y$, $C_x R_y$..., wo R irgend ein Element oder Gruppe von Elementen und A, B, C.. Elemente derselben Mendelejeffschen Untergruppe sind, folgt mit wachsendem Atomgewicht von A, B, C, die Farbe ganz oder theilweise der Ackroydschen Scala. Es folgt eine lange Liste von Beispielen, deren einige ich wieder anführen will:

		ĸ	RCI	RBr	RJ	R ₂ S	$\mathbf{R_2}$	Se RF	R2O	R_2SO_4	R ₂ SeO ₄	R_1TeO_4	
		Na	weiss	weiss	weiss	fleischfa		th weiss	_	weiss	weiss	weiss	
		Cu	weiss	grau	gelb	schwa	rz –	roth	roth		-	-	
		Ag	weiss	gelbl.	hellgelb	schwa	rz schv	varz brau	n braun	weiss	weiss	dunkelgelb	
		Αū	weiss	gelbi.	goldgelb		rz –		violbra		_	_	
		R	RCl ₂	RBr_2	RJ_2	RS R	Se RTe	RO	R_3N_2	RCrO ₄ R	3(AsO4)2	R3(SbS4)2	
		Ng	weiss	weiss	weiss v	veiss –		weiss g	rüngelb	gelb	weiss	weiss	
		Zn	weiss	weiss	weiss v		-	IRern	gelb	gelb	weiss	orange	
				weiss	weiss	gelb –		braun		orange		hellorange	
		Hg	weiss	{weiss {gelb	gelb roth scl	roth hwarz gr	au —	orange du	nkelbraun	roth	gelb	orange	
R	HgF		TIR	CuR	AuR3		\mathbf{FeR}_{6}	\mathbf{MnR}_2	CoO ₂	NiR ₃	PdR_2	P tR ₂	P
	weis weis				h röthlich z schwar:		roth	hellrosa hellroth		gelb goldgelb		roth braun	or: br
					grün				_	-		schwarz bi	
			O. T	TT 4 1				_					

²⁾ W. Ackroyd, Metachromatism, or colour change. Chem. News. 34 p. 75-77 (1876). Siehe auch Phil. Mag. (5) 2. p. 423-430 (1876).

³⁾ W. M. Flinders Petrie, Metachromatism and allied changes. Nat. 13. p. 347—348 (1876). Siehe auch Nat. 13. p. 385, 426 (1876).

⁴⁾ Th. Carnelley, On the colour of chemical compounds chiefly as a function of the atomic weight of their constituent elements. Phil. Mag. (5) 18. p. 130—140 (1884).

Carnelley führt 426 Fälle an, unter denen nur 14 sich seiner Regel nicht fügen. Er meint, die Erscheinung beruhe darauf, dass mit höherem Atomgewicht die Schwingungen langsamer werden; aber man müsse annehmen, dass wenn eine Farbe absorbirt wird, immer alle kürzeren Wellenlängen mit absorbirt werden; denn sonst müsste, wenn die Absorption bis Roth vorgerückt ist, der Körper grün erscheinen statt braun. Carnelley ist somit zu der Annahme gezwungen, es handle sich in allen Fällen um eine immer mehr nach Roth rückende Endabsorption, welche die Farbe bedingt; das ist aber durchaus nicht der Fall, auch nicht bei allen von ihm angeführten Beispielen.

Später führen Carnelley und Alexander¹) einige weitere Gesetze an, die wohl ebenso wenig richtig sind: bei allen Nitrophenaten rückt die Farbe mit wachsendem Atomgewicht des Metalls nach Roth. Wenn ein Salz mit und ohne Krystallwasser existirt, so rückt die Farbe nach Roth, wenn die Menge des Krystallwassers abnimmt.

Während in der vorhin erwähnten Abhandlung Ackroyd die Farbe von der relativen Menge des positiven und negativen Bestandtheils abhängig machen wollte, sagt er in einer späteren 2), die Farbe hänge vom Molecularvolumen ab; aus diesem Grunde wirke auch Temperaturänderung auf die Farbe. Mit zunehmendem Molecularvolumen soll die Farbe nach Roth rücken; bei dem absoluten Nullpunkt seien alle Körper weiss, mit steigender Temperatur erreichten sie eine bestimmte Farbe desto eher, je grösser ihr Moleculargewicht sei u. s. w. Er führt wieder Beispiele an; wo Abweichungen vorhanden sind, kenne man nicht die Constitution.

Auch Kastle³) findet gesetzmässige Aenderung der Farbe der Haloidverbindungen mit farblosen Elementen: Fast alle Verbindungen mit F seien farblos; die meisten Verbindungen mit Cl farblos, wenige gelb; die meisten mit Br farblos, viele gelb, einige roth, eine ganze Anzahl Perbromide roth; die Mehrzahl der J-Verbindungen sei farblos, viele gelb und dann dunkler als die entsprechenden Br-Verbindungen, manche roth, ebenso viele Perjodide von der weinrothen Farbe der Jodlösungen. Eine lange Liste bestätigt dies. Die Erklärung aber, die Kastle giebt, ist eine ganz abweichende: er meint, die Farbe rühre in allen Fällen von dem Haloid selbst her; in jedem der gefärbten Salze sei eine gewisse Dissociation vorhanden; je stärker dieselbe, desto dunkler die Farbe. Diese Annahme werde bestätigt durch die Beobachtung, dass die Farbe desto schwächer, je stabiler die Verbindung sei, ferner dadurch, dass mit steigender Temperatur die Farbe dunkler werde, gleichzeitig die hypothetische Dissociation wachse.

¹⁾ Th. Carnelle'y and J. Alexander, The colour of some carbon compounds. Chem. News. 57. p. 217-218 (1888).

²⁾ W. Ackroyd, On the origin of colour. Chem. News. 67. p. 27, 64-65, 111-112, 147-148 (1893).

³⁾ J. H. Kastle. On the colour compounds of bromine and iodine. Americ. chem. J. 21 p. 398—413 (1899). Siehe auch J. H. Kastle and W. A. Beatty, Americ. chem. J. 21. p. 392—398 (1899).

Wenn diese Erklärung richtig wäre, müsste man schon annehmen, dass auch in den Haloiden selbst eine solche Dissociation, etwa des Molecels in Atome, die Farbe bedinge, da bekanntlich dieselben bei den tiefsten Temperaturen ganz oder fast weiss sind, mit steigender Temperatur immer dunkler werden. Man gelangte so zum Schluss, die Atome der Haloide seien farbig, die Moleceln farblos.

104. Diese Frage wird in einer Abhandlung von Carey Lea!) behandelt, welche die Farbe von Salzlösungen betrifft. Für die Haloide kommt er gerade zu dem entgegengesetzten Schluss, wie wir gleich sehen werden. Lea nimmt eine eigenthümliche Stellung ein: er acceptirt die Annahme von Arrhenius, dass in verdünnten Lösungen jedes Salz in Ionen zerfallen sei; er bestreitet aber den Ostwaldschen Schluss, dass die Farbe dieser Lösungen die der Ionen sei, ebenso wenig aber sei sie die der Moleceln. Gegen die Farbe der Ionen führt er die in dem betreffenden Kapitel erwähnten Thatsachen an, dass z. B. bei vielen Salzen trotz erheblich geänderter Dissociation die Absorption unverändert bleibe, dass oft wasserfreie feste Salze, in welchen electrolytische Dissociation nicht vorhanden sein könne, die Farbe der verdünnten Lösung zeigen, dass verschiedene Salze verschiedene Farbe haben könnten u. s. w. Gegen den Ursprung der Farbe vom Molecel sei beweisend, dass in vielen Fällen beim Verdünnen die Farbe unverändert bleibe; das Molecel aber verschwinde dabei, werde dissociirt. Also bleibe nur übrig, dass die Farbe von dem Atom herrühre, wobei es ganz gleichgültig sei, ob dieses als Ion vorhanden oder nicht. Die Farbe des Atoms habe nichts zu thun mit der Farbe des Molecels; so sei z. B. das Br-Atom farblos, während das Br-Molecel kräftig gefärbt ist.

Lea will nun die Farbe der Atome feststellen und untersuchen, ob sich Gesetzmässigkeiten zeigen. Dazu stellt er folgende Regeln auf: 1. Ist die verdünnte Lösung eines Electrolyten farblos, so ist sowohl das Atom des Anion als des Kation farblos, z. B. bei LiBr. Auf diese Weise findet er, dass alle Haloidatome farblos sind. 2. Ist die Lösung farbig, so ist zuerst zu untersuchen, was das Anion ist; ist dies ein einzelnes Atom, so rührt die Farbe vom Kation her, denn es sei ein bemerkenswerthes Gesetz, dass alle elementaren Anionen farblos sind. Daher rühre bei allen Oxyden, Fluoriden, Chloriden u. s. w. die Farbe ausschliesslich vom Kation her. 3. Wenn das Anion zusammengesetzt sei, so gelte sehr oft dasselbe, z. B. bei allen Sulfaten, Nitraten, Phosphaten, Carbonaten. In anderen Fällen freilich ist das Anion selbst gefärbt.

Indem er in dieser Weise die Salze untersucht, kommt er zu dem Resultat, dass sich die Elemente in drei Gruppen theilen lassen, solche mit immer farblosen Atomen, solche mit immer farbigen Atomen, und drittens solche, bei

¹⁾ M. Carey Lea, On the colour relations of atoms, ions and molecules. Americ. J. 49 p. 357-374 (1895); siehe auch Zs. f. anorgan. Chem. 9. p. 312-328 (1895), 12. p. 340-352. (1896).

enen je nach der Werthigkeit, mit welcher das Element auftritt, das Atom rblos oder farbig ist. Wenn man die Elemente nach dem Atomgewicht dnet, so findet sich, dass Reihen von farblosen mit Reihen farbiger wechseln; e sind getrennt durch die variablen Elemente. Die Atomgewichte 1 bis 47 tsprechen farblosen, 52 bis 59 farbigen, 65 bis 90 farblosen, 103 bis 106 rbigen, 112 bis 139 farblosen, 145 bis 169 farbigen, 192 bis 196 farblosen. ann folgt abwechselnd ein gefärbtes und ein ungefärbtes Atom. Hg sei rblos, Tl farbig, Pb farblos, Bi farbig, Th farblos, U farbig. Die variablen ebergangselemente seien: Ti, V, Cu, Nb, Mo, Ag, Ce, Ta, W, Tl, Bi.

Im Anschluss an diese Abhandlung bemerkt Thomsen 1), dass er eine nordnung der Elemente in ein natürliches System gegeben habe, in zwei eine und drei grössere Reihen; nur die mittleren Glieder der drei grösseren eihen hätten farbige Ionen.

Auch Bayley²) glaubt für die Salze von Cu, Ni, Co, Fe, Mn, Cr Beehungen zwischen Farbe und Atomgewicht zu finden.

Damit habe ich alle mir bekannt gewordenen Hypothesen über den Zummenhang zwischen Farbe und Atomgewicht zusammen gestellt. Wie schon sagt, glaube ich nicht, dass irgend eine derselben einer strengeren Prüfung genüber Stand hält; jedenfalls ist es unschwer, Widersprüche zwischen den erschiedenen Hypothesen, und bei jeder einzelnen solche mit der Erfahrung inden. Mit der Hypothese von Lea im Speciellen ist auch sehr wenig wonnen, da wir es im Allgemeinen nicht mit Atomen, sondern mit Moleceln zu un haben, z. B. bei festen Körpern, bei Lösungen von Nichtelectrolyten und i concentrirten Lösungen von Electrolyten. Sie würde also nur gelten für erdünnte Lösungen von Electrolyten, sie leistet somit nichts anderes, als dass an Stelle des Ion das Atom nennt als Erzeuger der Farbe. Wenn aber schgewiesen ist, dass die Ionen nicht im Stande sind, die Farbenerscheinungen erdünnter Lösungen zu erklären, so ist damit auch die Leasche Theorie erichtet.

¹⁾ Jul. Thomsen, Ueber die Farbe der Ionen als Funktion der Atomgewichte. Zs. f. organ. Chem. 10. p. 155 (1885). Siehe ibid. 9. p. 190—193 (1895).

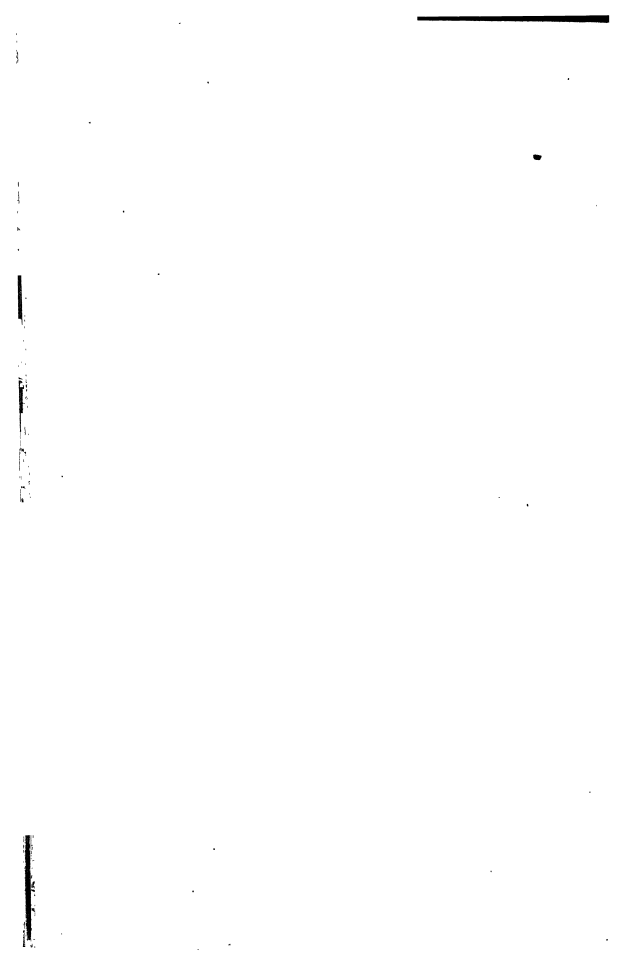
²⁾ Th. Bayley, J. chem. Soc. 37. p. 828-836 (1880).

. ı . 7 7 . • • • :

KAPITEL III.

BEZIEHUNGEN ZWISCHEN ABSORPTIAN UNE SONSTRUTION ORGANISCHER KÜRPER.

Non Professor Walter Noel Hartley in Dublin



ERSTER ABSCHNITT.

Einleitung.

105. Die erste Erkenntniss eines Zusammenhanges zwischen Absorption und Constitution bei den organischen Substanzen verdanken wir Stokes. Nachdem er im Jahre 1852 1) entdeckt hatte, dass der Quarz im Ultraviolett weniger absorbire, als Glas, und darauf 1853 2) gefunden hatte, dass mit Linsen und Prismen aus Quarz vom electrischen Lichte ein Spectrum entworfen werden kann, welches sechs bis acht Mal so lang ist, als das sichtbare Spectrum, untersuchte er theils die Emissionsspectra von Metallen, theils die diactinischen Eigenschaften fester und flüssiger Körper. Er³) brachte sie dazu in den Gang von Strahlen, welche von Funken zwischen Metallelectroden ausgingen und schliesslich, um sichtbar zu werden, auf einen fluorescirenden Schirm fielen, meist eine Gypsplatte befeuchtet mit einer Mischung von Uranphosphat, freier Phosphorsäure und phosphorsaurem Natron. So wurden die Substanzen in wässriger und alcoholischer Lösung untersucht, und die characteristischen Theile des Spectrums auf Papier verzeichnet mit einer Vorrichtung, die Stokes zu diesem Zwecke ersonnen hatte.

Er fand, dass die Absorption durch Alcaloide und Glucoside im Ultraviolett sehr intensiv und characteristisch sei; als Lösungsmittel nahm er Wasser, Schwefelsäure, Salzsäure und Ammoniak, welche alle für sich als genügend durchsichtig erkannt waren. Die Wirkung von Säuren und Alcalien diente zur Unterscheidung der Glucoside von den Alcaloiden; wenn eine neutrale Lösung der ersteren alcalisch gemacht wurde, so begann die Absorption früher, d. h. bei längeren Wellenlängen, wenn sauer, so erst bei kürzeren. Bei Chinin und anderen untersuchten organischen Basen wurde — mit einer Ausnahme — die Absorption entweder gar nicht geändert oder in entgegengesetzter Weise, wie bei den Glucosiden. Absorptionsbanden erschienen bei

¹⁾ G. G. Stokes, On the change of refrangibility of light (and the exhibition thereby of the chemical rays). Phil. Trans. 1852, II. p. 463—562; 1853, III. p. 385—396; Proc. Roy. Instit. .851—1854. p. 259—264.

²⁾ G. G. Stokes, On the long spectrum of electric light. Phil. Trans. 152, II. p. 599—319 (1862).

³⁾ G. G. Stokes, On the application of the optical properties of bodies to the detection and discrimination of organic substances. J. chem. Soc. 17. p. 304-318 (1864).

einigen neutralen Substanzen, z.B. dem Cumarin, oder dem Kohlenwasserstoff Naphtalin.

- 106. Die erste umfassendere Abhandlung über Absorptionsspectra, aber beschränkt auf den sichtbaren Theil, veröffentlichte 1859 Gladstone¹). Durch Benutzung keilförmiger Gefässe für die Lösung der Metallsalze war er im Stande, mit einem Blick die verschiedenen Absorptionsbanden zu erkennen, welche characteristisch für verschiedene Quantitäten der gelösten Substanz oder auch für verschieden dicke Schichten der Lösung sind, und er überzeugte sich, dass die Bänder die Form von Curven annehmen, welche für die verschiedenen Salze characteristisch sind.
- 107. Im Jahre 1862 theilten Stokes 2) und W. A. Miller 3) der Royal Society die Resultate ihrer gleichzeitig aber unabhängig von einander gemachten Untersuchungen über die Durchlässigkeit verschiedener Substanzen für Strahlen grosser Brechbarkeit mit. Schon früher, 1843, hatte E. Becquerel ähnliche Untersuchungen beschrieben, aber er hatte Apparate aus Glas statt aus Quarz benutzt. Miller verwandte statt des fluorescirenden Schirms die photographische Platte. Die allgemeinen Resultate, welche gewonnen wurden, sind folgende: Farblose Körper, welche für das Sichtbare gleich durchlässig sind, können für das Ultraviolett sehr verschieden sein. Diactinische feste Körper, d. h. solche, welche die chemisch wirksamen Strahlen durchlassen, behalten diese Fähigkeit auch im flüssigen und dampfförmigen Zustand. Farblose Körper, welche im Ultraviolett erhebliche Absorption ausüben, behalten ihr Absorptionsvermögen mehr oder weniger auch im flüssigen und gasförmigen Zustand. Bei diesen Beobachtungen waren die festen Körper nicht von gleicher Dicke, die Lösungen gesättigt, also auch nicht streng mit einander vergleichbar.

Miller untersuchte manche organische Substanzen, ohne aber eine Beziehung zwischen Constitution und Absorptionsspectrum zu finden. 4)

Soret⁵) erfand 1874 das fluorescirende Ocular⁶) zur Untersuchung im Ultraviolett und suchte nach den durchlässigsten Medien für die brechbarsten Strahlen. Der seltene farblose Flussspath erwies sich am besten, mit ihm wurden Quarzlinsen achromatisirt; Kalkspath absorbirte die brechbarsten Strahlen. Es war

¹⁾ J. H. Gladstone, On the use of the prism in qualitative analysis. J. chem. Soc. 10. p. 79-92 (1858).

G. G. Stokes, On the long spectrum of electric light. Phil. Trans. 152, II. p. 599—619 (1862).

³⁾ W. A. Miller, On the photographic transparency of various bodies.... Phil. Trans. 152, II. p. 861—887 (1862); auch J. chem. Soc. 17. p. 59—88 (1864).

⁴⁾ Miller sagt: "The most interesting fact, however disclosed by these various experiments is the persistence of either the diactinic or the absorbent property in the compound whatever be its physical state — a circumstance which proves that the property under examination is intimately connected with the atomic or molecular nature of the body, and not merely with its state of aggregation." J. chem. soc. 17. p. 75 (1864).

⁵⁾ J. L. Soret, Pogg. Ann. Jubelbd. p. 407—411 (1874); Arch. sc. phys. et nat. (2) 57 p. 319—333 (1876), ibid. (2) 60. p. 298—300 (1877).

⁶⁾ Siehe Bd. I. p. 647.

chwierig, mit Quarzprismen reine Spectra zu erhalten, da die Doppelbrechung lle Linien verdoppelt. Soret¹) untersuchte eine grosse Zahl von Flüssigeiten und Lösungen organischer Substanzen, von welchen viele schon unvollommen von Stokes und Miller geprüft waren; er gab Zeichnungen von bsorptionscurven, die den Einfluss verschiedener Dicke bei einer Lösung von estimmter Concentration zeigen; er fand, dass unter den unorganischen Salzen ie Chromate und Nitrate Absorptionsstreifen im Ultraviolett geben.

Vierordt²) schlug zuerst die Anwendung von Curven zur Darstellung er Absorption in den verschiedenen Spectralregionen vor; als Ordinaten nahm r die Concentrationen, als Abscissen die Fraunhoferschen Linien oder die Vellenlängen.³)

108. In einer wichtigen und inhaltsreichen Abhandlung zeigte Bunsen 4) 866, dass die Absorptionsspectra der Di-Salze fest und in Lösung sich sehr hnlich sind, dass aber schon mit den gewöhnlichen Steinheilschen Spectrocopen mit einem Prisma kleine messbare Unterschiede sichtbar werden; mit inem grösseren Instrument, welches ein Prisma von 60° und vier von 45° nthielt und ein Fernrohr mit zwanzigfacher Vergrösserung, liessen sich deutiche Unterschiede feststellen. Die Breite der Bänder ändert sich mit der Dicke der Schicht und mit der Concentration; Lösungen des Chlorids, Sulfats nd Acetats, welche die gleiche Menge Di enthielten, gaben verschiedene spectra, indem die Bänder bei D, E und F nach dem rothen Ende des Specrums verschoben waren um Beträge, die proportional der Zunahme des Moleulargewichtes der Salze waren. Bunsen sagt: "Man sieht, dass sämmtliche streifengruppen bei den untersuchten Salzen in der Ordnung der wachsenden Atomgewichte nach dem rothen Ende des Spectrums hin verschoben werden. Diese in den Spectren verschiedener Di-Verbindungen auftretenden Unterchiede sind bei einer noch völlig mangelnden Theorie der Lichtabsorption in uslöschenden Medien auf andere Erscheinungen für jetzt nicht zurückführbarde erinnern an die kleinen allmählichen Veränderungen der Tonhöhe, welche in schwingender elastischer Stab zeigt, wenn er mit Gewichten beschwert wird, oder an die Tonveränderungen, welche eine Zungenpfeife durch Verängerung ihrer Röhre erleidet."

109. Melde⁵) untersuchte den möglichen Einfluss einer farbigen Substanz auf das Spectrum einer anderen, wenn ihre Lösungen gemischt werden, ihne dass dabei eine chemische Wirkung eintritt; ferner beschäftigte er sich

¹⁾ J. L. Soret, Recherches sur l'absorption des rayons ultra-violets par diverses substances. Arch. sc. phys. et nat. (2) 61. p. 322-359 (1878); ibid. (2) 63. p. 89-112 (1878).

²⁾ K. Vierordt, Die graphische Darstellung der Absorptionsspectren. Pogg. Ann. 151. ρ. 119—124 (1874).

³⁾ Vergl. § 7 und 15.

⁴⁾ R. Bunsen, Ueber die Erscheinungen beim Absorptionsspectrum des Didyms. Pogg. Ann. 128. p. 100-108 (1866).

⁵⁾ F. Melde, Ueber Absorption des Lichts durch Gemische von farbigen Flüssigkeiten. Pogg. Ann. 124. p. 91—93, 264—285 (1865).

mit dem Einfluss der Temperatur auf die Absorptionsbanden. Es zeigten sich Aenderungen der Lage und der Intensität der Banden, welche physikalischer Natur zu sein schienen. Burger¹) meint indessen, dass sie zum Theil auf chemischen Wirkungen beruhen.²) Die Regel von Kundt, ihre Prüfung und nur theilweise Gültigkeit ist bereits ausführlich besprochen.³)

110. Zwischen den Jahren 1875 und 1878 erschienen zahlreiche Untersuchungen über die Constitution der Absorptionsspectra, über die verschiedenen Spectra, die man von einem und demselben Körper erhalten kann 4), über die Veränderlichkeit des Spectrums desselben Farbstoffes in verschiedenen Lösungsmitteln. 5) So untersuchte Vogel 6) Farbstoffe von Alizarin und Anilingrün, nachdem Moser 7) die Frage aufgeworfen hatte: Ist das Spectrum einer Verbindung gleich der Summe der Spectren ihrer Elemente? Oder aber hat jede chemische Verbindung ihr eigenes sie characterisirendes Spectrum?

Landauer⁸) prüfte Lösungen von Safranin sowohl bei Erwärmung als bei Zufügung wachsender Mengen von Schwefelsäure. Es ist aber eine bekannte Thatsache, dass das Spectrum derselben Substanz die Banden nicht immer in derselben Lage zeigt; nach Kundts Regel tritt die Verbreiterung der Banden oder ihre Verschiebung nach dem rothen Ende in Folge der grösseren Dispersion des Lösungsmittels ein, und in manchen Fällen bewährt sich diese Regel. Uranylnitrat zeigt z. B. ein dunkles scharf begrenztes Band in Aether, ein verbreitertes, unschärferes und schwächeres in Glycerin; Alcohol und Wasser geben ähnliche Veränderungen, die aber dem Grade nach zwischen jenen Extremen liegen. Es sind aber auch zahlreiche Fälle bekannt, wo bei Aenderung des Lösungsmittels die Verschiebung nicht nach Roth hin, sondern nach Violett erfolgt.

Es kann nicht zweifelhaft sein, dass solche Veränderungen theilweise physicalischer, theilweise chemischer Natur sind, dass die Substanzen sich in verschiedenen Lösungsmitteln in verschiedenem molecularen Zustand befinden, und dass in einigen Fällen eine chemische Einwirkung zwischen Lösungsmittel und Gelöstem eintritt. Die braunen Lösungen von Jod in Wasser, Alcohol und

- 1) H. Burger, Spectroscopische Untersuchungen über die Constitution von Lösungen. Ber. Chem. Ges. 11, p. 1876—1878 (1878).
 - 2) Siehe Kap. II, § 66-69.
 - 3) Siehe Kap. II, § 54ff.
- 4) H. W. Vogel, Ueber die Verschiedenheit der Absorptionsspectra eines und desselben Stoffes. Ber. chem. Ges. 11. p. 913—920, 1363—1371 (1878).
- 5) F. v. Lepel, Ueber die Aenderung der Absorptionsspectra einiger Farbstoffe in verschiedenen Lösungsmitteln. Ber. chem. Ges. 11. p. 1146—1151 (1878).
- 6) H. W. Vogel, Zur Kenntniss der Alizarinfarbstoffe und grünen Anilinfarben. Ber. chem. Ges. 11. p. 1371—1374 (1878).
- 7) J. Moser, die Spectren der chemischen Verbindungen. Pogg. Ann. 160. p. 177—199. (1877); Bemerkung zur Abhandlung des Hrn. H. W. Vogel: Ueber die Verschiedenheit der Absorptionsspectra eines und desselben Stoffes. Ber. chem. Ges. 11. p. 1416—1417 (1878).
- 8) J. Landauer, Zur Kenntniss der Absorptionsspectra. Ber. chem. Ges. 11. p. 1772—1775 (1878).

THE STATE OF THE PARTY OF THE P

Kaliumjodidlösung enthalten wahrscheinlich das Jod in anderem molecularen Zustande, als die Lösungen in Aether, Schwefelkohlenstoff, Chlorkohlenstoff, Chloroform, da hier die Farbe je nach der Concentration zwischen Violett und Schwarz liegt. In diesem Zustand ist das Molecel J2, wie Sakurai¹) zeigte und auch Loeb²) fand; in den rothen Lösungen dagegen ist das Molecel wahrscheinlich J4. Da Jod in Kaliumjodid eine Verbindung mit ihm eingeht, Kaliumtrijodid (KJ3) bildet, welches Salz zwar sehr löslich ist, aber doch leicht in grossen Krystallen mit dem Metallglanz des Jods erhalten werden kanh, scheint es sicher, dass das Spectrum dieser Lösung dem gebildeten Salze und nicht dem Jod angehört; elementares Jod ist ausserdem nur sehr wenig löslich in Wasser.³) Auch G. Krüss und Thiele⁴) haben "Molecularcomplexe verschiedener Grösse als Ursache der verschiedenen Farben der Jodlösungen" angenommen.⁵)

Vogel hat gezeigt, dass Naphtalinroth ganz verschiedene Spectra zeigt, je nachdem es in Alcohol, Wasser, Lack gelöst, oder Papier damit gefärbt ist. Vogels Schlüsse werden folgendermaassen zusammengestellt: 1. Derselbe Körper zeigt im festen, flüssigen oder gelösten und im gasförmigen Zustand wesentlich verschiedene Spectra. Characteristische Absorptionsbänder für den einen Aggregatzustand erscheinen bei einem andern entweder gar nicht, oder wesentlich verändert nach Lage, Intensität und Aussehen. Dasselbe Absorptionsspectrum im flüssigen und im festen Zustand zeigen Chlorophyll und Kupfersulfat. 2. Die Spectra derselben Substanz in verschiedenen Lösungsmitteln sind manchmal identisch, in anderen Fällen unterschieden durch die Breite der Bänder, in wieder anderen durch eine vollständige Veränderung ihres Characters, so dass sie sich in keiner Weise entsprechen. 3. Kundts Regel gilt nicht in allen Fällen. Dies ist ein Beweis, dass moleculare Aenderungen eingetreten sind und, wie Schuster () bemerkt, hat die chemische Affinität zu jedem besonderen Lösungsmittel ebenso viel Antheil an der Grösse der Verschiebung, wie das Moleculargewicht oder die Dispersion oder das Brechungsvermögen.

111. Stokes untersuchte Purpurin, welches durch Schunck 7) aus Krapp dargestellt war. Er sagt, die Lösung in Aether zeige zwei schmale Absorp-

¹⁾ Joji Sakurai, Modification of Beckmann's boiling point method of determining molecular weights of substances in solution. J. chem. soc. 61. p. 989-1002 (1892).

²⁾ W. Loeb, Zs. physikal. Chem. 2. p. 608-612 (1888).

³⁾ Siehe dazu G. S. Johnson, On certain polyiodides. J. chem. Soc. 33. p. 183-192 (1878).

⁴⁾ G. Krüss und E. Thiele, Ueber den Lösungszustand des Jod und die wahrscheinliche Ursache der Farbenunterschiede seiner Lösungen. Zs. f. anorgan. Chem. 7. p. 52-81 (1894)

⁵⁾ Siehe dazu Kap. IV A.

⁶⁾ A. Schuster, The teachings of modern spectroscopy. Proc. Roy. Instit. 1881. p. 1-14.

⁷⁾ E. Schunck, On the colouring matter of the madder. Stokes' optical examination: J. chem. soc. 12. p. 198-221 (1860).

tionsbänder, zwischen E und b und auf F, aber sie erschienen zusammen geflossen in der alcoholischen und in der wässrigen Lösung. Vogel konnte sie nicht finden, und es ist zweifellos, dass sie ausserordentlich unbestimmt und schwach sind, jedenfalls nicht so aussehen, wie sie abgebildet sind; wahrscheinlich gehören sie zu einer anderen Substanz als Purpurin. Land auer unternahm seine Untersuchung mit der Absicht, zu entscheiden, ob jede chemische Verbindung ihr eigenes Absorptionsspectrum hat, da Safranin und seine Salze die merkwürdige Eigenschaft besitzen, ihre Farbe zu ändern, wenn verschiedene Mengen concentrirter Säure zu der rothen Lösung gefügt werden.1) Es zeigte sich, dass jede der entstehenden Lösungen ihr eigenes Spectrum besitzt. Mit Schwefelsäure erhält man eine grüne Lösung, welche Violett, Blau und Roth auslöscht; die blaugrüne Lösung verhielt sich ähnlich, nur wurde ein Theil des Roth nicht absorbirt. Die blaue Lösung absorbirte nur die gelben Strahlen, und je mehr bei Zufügung von Wasser sich die Farbe nach Violett und Roth änderte, desto mehr rückte die Absorption nach Grün. Verschiebung des Bandes von Roth durch Gelb nach Grün und Blau ist die Verschiebung eines zweiten Bandes verbunden, welches von seiner ursprünglichen Lage etwa zwischen F und G nach dem brechbareren Theile und schliesslich jedenfalls ins Ultraviolett rückt. Diese Aenderungen wurden erklärt durch die Bildung verschiedener Hydrate in der Lösung, und es ist möglich, dass die Wirkung bis zu einer vollständigen Dehydratation geführt werden kann. Die Zufügung von Wasser bewirkt in der That die entgegengesetzte Wirkung. Aehnliche Farben entstehen beim Eindampfen der Lösungen dieser Salze, namentlich des Sulfats; es werden drei Hydrate gebildet, vielleicht zwei Hydrate und das Anhydrid.

Manche Farbstoffe bilden saure Salze, welche bei Zusatz von Wasser zersetzt werden; z. B. Fuchsin, das salzsaure Rosanilin, verbindet sich mit einem zweiten Molecel Salzsäure zu einem gelben Salz. Wenn dessen Lösung in Wasser geschüttet wird, entsteht das einsäurige Salz mit der characteristischen rothen Farbe. Ob daher die Farbenänderung eines sauren Safraninsalzes von Grün zu Roth bei der Verdünnung durch die Bildung eines anders gebauten Hydrates bedingt sein mag oder nicht, sicher ist sie die Folge einer chemischen Wirkung.

ZWEITER ABSCHNITT.

Absorption in Ultraviolett.

112. Im Jahre 1872 kam Hartley in den Besitz des von Miller benutzten Apparates, verbesserte ihn und setzte die früheren Untersuchungen fort. Clerk Maxwell hatte für Miller die günstigste Brennweite der Quarzlinsen berechnet, um ein möglichst ebenes Feld zu erhalten; seine Rechnung

¹⁾ A. W. Hofmann und A. Geyger, Ber. chem. Ges. 5. p. 531 (1872).

ergab dafür eine Länge von mehr als drei Fuss. Bei Millers Photographien lag die Platte immer senkrecht zur Axe der einfachen Linse; aber Stokes hatte gezeigt, dass die Bildebene für die verschiedenen Strahlen auf einer Curve oder nahezu einer Graden liegen, welche sehr schräg gegen die Axe der Linse geneigt ist 1). Millers Photographien zeigten deutlich, dass auf jeder Platte nur wenige Strahlen richtig im Focus waren; um durchweg scharfe Spectra zu erhalten, war es nöthig, die Platte zu neigen, so dass der Theil, wo die rothen Strahlen hinfielen, weiter entfernt war. Hartley fand weiter, dass zwei Linsen von viel kleinerer Brennweite, 10 bis 12 Zoll, vollkommene Schärfe gaben, und dass, was noch wichtiger war, einfache Linsen besser seien, als mit Fluorit oder Kalkspath achromatisirte. Der Plattenhalter wurde nun unter etwa 21° gegen die Axe befestigt, und es ergaben sich Spectra, welche von der gelben Na-Linie bis zur äussersten ultravioletten Linie des Cd-Funkens gleichzeitig scharf auf der ebenen Platte erschienen. Das Prisma bestand aus Quarz, nach Cornus Angabe aus einer links- und rechtsdrehenden Hälfte. Das erste Instrument wurde 1878 gebaut, 1881 veröffentlicht, und hat für viele andere als Modell gedient.

Bei einem anderen kleinen und namentlich für die Untersuchung der Absorption sehr geeigneten Instrument²) sind drei Prismen vorhanden: eines von 60° bestehend aus einem Krystall, welcher entgegengesetzt dreht wie zwei Halbprismen von 30°, die an den Linsen des Collimators und der Camera befestigt sind. Die Linsen haben 12 Zoll Brennweite. Die Cassette lässt sich mittelst Trieb und Zahnstange vertical verschieben, so dass 15 Spectra unter einander photographirt werden können auf einer Platte, welche 5 Zoll breit, 4 hoch ist. Da für die vorhandene Brechung Collimator und Camera nahezu einen rechten Winkel bilden müssen, und die Neigung der Platte gegen die Axe etwa ebenso gross ist, wie bei einem Prisma, so liegt bei diesen Linsen mit kurzer Brennweite die Spaltplatte dicht neben der Cassette; das erleichtert erheblich die Handhabung des Funkens, der Absorptionsgefässe und der Platte

Wenn man von der Annahme ausgeht, dass die physicalischen Eigenschaften der organischen Substanzen von ihrer molecularen Constitution abhängen, so scheint es nöthig, zahlreiche Substanzen zu untersuchen, wobei man mit solchen beginnt, welche relativ einfache und der Theorie nach ähnliche Structur besitzen, um dann allmählich zu complicirter gebauten überzugehen. Für solche Zwecke schien nur eine photographische Methode brauchbar, besonders wenn zu verschiedener Zeit gemachte Untersuchungen verglichen werden sollten, da nur photographische Aufnahmen absolut verlässlich und zu künftigem Gebrauch aufzubewahren sind.

Der Plan der beabsichtigten Untersuchung war, die Absorptionsspectra

¹⁾ W. N. Hartley, Description of the instruments and processes employed in photographing ultra-violet spectra (1881). Sc. Proc. Roy Dublin Soc. (3) 3. p. 93—107 (1883).

2) Dies Instrument befand sich 1882 in der Ausstellung von Erfindungen in London.

molecularer Mengen von Kohlenwasserstoffen, Alcoholen, Säuren und Ester zu photographiren, sei es der Stoffe allein als Dampf oder Flüssigkeit, sei es der Lösungen in neutralen und im Vergleich zu der Substanz nicht absorbirenden Mitteln. Im Jahre 1878 vereinigte sich Huntington mit Hartley zum Zweck dieser Arbeit.1) Sie benutzten Gelatineplatten, auf welchen das Spectrum von 5896 bis 2000 Å photographirt wurde; Mascarts ultraviolette Linien des Cd dienten zur Orientirung. Die Flüssigkeiten befanden sich in Glasröhren von 25 mm Durchmesser, 20 mm Länge, welche durch Quarzplatten verschlossen wurden, die zur Vermeidung jedes Kitts aufgeschraubt waren. Die Autoren untersuchten die Substanzen in abgewogenen Mengen, welche dem Moleculargewicht, manchmal dem Molecularvolumen entsprachen, und zeichneten Curven nach dem Vorbilde Vierordts.

113. Zwei Resultate ergaben sich bald: 1. die ausserordentliche Empfindlichkeit des ultravioletten Spectrums zur Erkennung von Verunreinigungen auch in Spuren2); 2. die Unmöglichkeit, einige normale Alcohole nach den gewöhnlichen Methoden rein darzustellen, und die Nothwendigkeit der grössten Sorgfalt bei der Darstellung dieser Substanzen.

Folgende Messungen, die zu späterer Zeit gemacht wurden, zeigen die Länge des durch verschiedene Proben einiger normaler Alcohole durchgelassenen Spectrums:

${f Meth}$	nylalcohol	Aethylalcohol	Propylalcohol
Schicht von 100 mm	$\frac{1}{\lambda}$	$\frac{1}{\lambda}$	$\frac{1}{\lambda}$
Continuirl. Spectrum bis	403	403	364
Geschwächt von	388	392	369
Schwach durchgelassen bis	417	423	
Schicht von 50 mm			
Continuirl. Spectrum bis	432	_	370
Geschwächt von	419		364
Schwach durchgelassen bis	441	_	382

- 1) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Researches on the action of organic substances on the ultraviolet rays of the spectrum. Phil. Trans. 170, I. p. 257-274 (1879).
- 2) J. L. Soret und A. A. Rilliet [C. R. 90. p. 137-139 (1890)] zeigten, dass bei Rectification und lange anhaltender Trocknung von Alcoholen oft Oxydation eintritt, durch welche Verunreinigungen hervorgebracht werden, die die Durchlässigkeit verändern. Sie fanden, dass Aethylalcohol nicht merklich weniger diactinisch ist, als Methylalcohol; beide sind so durchlässig wie Wasser. Dasselbe fanden Hartley und Huntington für eine Schicht von 20 mm, aber bei 100 mm treten Unterschiede auf, die mit der Schichtdicke wachsen. — Obgleich es scheinen könnte, als wären die Unterschiede zwischen den Längen des durchgelassenen Spectrums bei Methyl- und Aethyl-Alcohol etwas übertrieben, so ist doch zu bedenken, dass das Spectrum in grosser Länge (etwa 270 mm) photographirt wurde, und dass wahrscheinlich die brechbarsten Strahlen bei ihrem Durchgang durch die Luft geschwächt waren; deren Dicke betrug etwa 2 m, da die Linsen von Collimator und Camera 925 mm Brennweite hatten. Das würde diese Strahlen sehr empfindlich für Absorption machen. Bei dem Instrument von Soret und Rilliet waren die Brennweiten viel kürzer.

Folgende Messungen beziehen sich auf das Ende des durchgelassenen ltravioletten Spectrums bei wässrigen Lösungen von Na- und Ba-Salzen in olecularen Mengen.

			$\frac{1}{\lambda}$		$\frac{1}{\lambda}$	
Schicht 19 mm	19 mm ‹	Na-acetat	416	1	407	
		" propionat	400	Schicht 38 mm 🔞	354	
		"butyrat	358		328	
	•	Ba-formiat	430	•	422	
Schicht	19 mm ·	10 mm . "	" acetat	418	Schicht 38 mm	407
		" propionat	415		400	
		"butyrat	415		395	

Die allgemeinen Schlüsse, welche erhalten wurden, sind folgende:

- 1. Die normalen Alcohole der Serie $C_nH_{2n-1}OH$ sind hervorragend durch-chtig für die ultravioletten Strahlen, reiner Methylalcohol verhält sich fast 7ie Wasser.
- 2. Die normalen Fettsäuren zeigen stärkere Absorption der kürzeren ltravioletten Strahlen, als die normalen Alcohole, welche gleich viel Kohlentoffatome enthalten.
- 3. Die Absorption wächst vom ultravioletten Ende aus mit jeder Zuahme um CH, in dem Molecel der Alcohole und Säuren.
- 4. Wie die Alcohole und Säuren sind auch die aus ihnen entstehenden lster sehr durchsichtig für ultraviolette Strahlen, und besitzen keine Absorptionsanden.
- 114. Bei der Prüfung solcher Substanzen, die drei Paare von Kohlenstofftomen enthalten, welche abwechselnd einfach und doppelt gebunden sind, und ine geschlossene Kette bilden nach der Art von Kekulés Benzolformel, ergab ich eine Thatsache sehr deutlich: Alle diese Substanzen sind sehr adiactinisch, ber unter ihnen sind die am meisten diactinischen die Kohlenwasserstoffe. Polgendes sind die interessantesten Resultate, welche damals für Benzol und eine Derivate gefunden wurden:
- 1. Benzol und die davon abgeleiteten Kohlenwasserstoffe, Phenole, Alcoiole, Säuren und Amine sind bemerkenswerth erstlich wegen ihrer starken
 Absorption der kürzeren Wellen, zweitens wegen der Absorptionsbanden, welche
 ichtbar werden, wenn man die Substanzen in Wasser oder Alcohol löst;
 Irittens wegen der ausserordentlichen Intensität dieser Banden, d. h. ihrer
 Fähigkeit, bis zu grosser Verdünnung sichtbar zu bleiben.
- 2. Isomere Substanzen, welche den Benzolkern enthalten, zeigen Spectra, velche verschieden sind in Bezug auf Lage und Intensität der Bänder.
- 3. Die photographischen Absorptionsspectra können dazu dienen, organische Substanzen zu erkennen und Spuren von Verunreinigungen zu finden. Die Curven, welche man erhält, wenn man als Ordinaten den Grad der Ver-

dünnung oder die Menge der absorbirenden Substanz, als Abscissen die Wellenlängen des durchgelassenen Spectrums nimmt, bilden ein sehr deutliches und characteristisches Kennzeichen vieler Substanzen.

Die untersuchten aromatischen Substanzen umfassten Kohlenwasserstoffe. Benzol und homologe Verbindungen, wie Toluol, Aethylbenzol, symm. Trimethylbenzol; Phenole oder Hydroxybenzole; Phenol, Thymol, Pyrogallol; Säuren oder Carboxylderivate, Benzoësäure, Phtalsäure, die drei isomeren Oxybenzoësäuren. Hippursäure: Hydroxybenzolderivate, wie Methylsalicylat und Salicin, ein Glucosid von Saligenin; Nitroverbindungen, wie Ortho- und Paranitrophenol; Amidobenzole, wie Anilin, Metanitroanilin, Paranitroanilin; Tyrosin oder Oxyphenylamidopropionsäure und Phlorizin, ein Glucosid, welches die Reste von Phloroglucinol und Phloretinsäure enthält; letzteres ist sicherlich ein aromatischer Körper, da er eine Oxyphenylpropionsäure ist, und ersteres ist wahrscheinlich ein mit Pyrogallol isomeres Trihydrobenzol. Da Salicin in dem Rest von Saligenin ein Benzolderivat enthält, schien es wahrscheinlich, dass das Absorptionsband durch diesen Theil des Molecels verursacht werde, und das liess sich auch beweisen. Zu demselben Schluss kam man für Thymol, ein Methylisopropylhydrobenzol und für Tyrosin. Letztere Substanz, welche eine Zeit lang von Barth und anderen als ein Derivat von Paroxybenzoësäure betrachtet wurde, hielt man damals für Oxyphenylamidopropionsäure: $\mathrm{C_{6}H_{4}}\left\{ \begin{matrix} \mathrm{OH} \\ \mathrm{C_{2}H_{3}(NH_{2})COOH.} \end{matrix} \right.$

Aber diese Ansicht wurde durch die Synthese der Substanz nicht bestätigt. Hartley und Huntington wiesen darauf hin, dass, wenn es ein Derivat von Paroxybenzoësäure wäre, man erwarten könnte, dass es an der Fähigkeit dieser Substanz, im Ultraviolett ein starkes Absorptionsband zu erzeugen, Theil hat; aber es zeigte 'sich, dass seine Curve viel ähnlicher der eines Phenols als einer aromatischen Säure ist. Daraus wurde geschlossen, dass die zweite Ansicht, nach welcher die Gruppe Oxyphenyl C₀H₅O Wasserstoff in Amidopropionsäure ersetzt, wahrscheinlicher sei als die erste, da sie sich in Uebereinstimmung mit den optischen Eigenschaften befindet.

Die Zeichnungen zeigen im Benzolspectrum 6 Absorptionsbanden, wenn 1 Volum mit 1000 Volum Alcohol verdünnt ist, vier Bänder bei Verdünnungen zwischen 1:1500 bis 1:2000, drei Bänder bei 1:2400; der wenigst brechbare absorbirte Strahl hat die Wellenlänge 2574 Å. — Bei Toluol, in welchem ein Wasserstoff des Benzolkerns durch Methyl ersetzt ist, liegt das erste Band bei 2748, ein zweites bei 2574. Das erste erscheint bei einer Verdünnung von 1:1000, das zweite bei 1:2000, aber beide bestehen noch stark bei 1:3000. — Bei Aethylbenzol wird das erste Band bei 2748 bei einer Verdünnung von 1:500 sichtbar, ist verbreitert und erstreckt sich bis zwischen 2574 und 2318. Bei einer Verdünnung auf 1:2000 bleibt das erste Band unverändert, das zweite wird schmaler und bei 1:3000 liegt es gleich unter 2574. — Trimethylbenzol oder Mesitylen zeigt ein breiteres Absorptionsband, welches bei einer

THE REAL PROPERTY OF THE PROPE

Verdünnung von 1:500 von 2748 bis zur Gegend zwischen 2574 und 2318 reicht. Bei einer Verdünnung 1:2000 liegen drei Bänder zwischen 2748 und 2574; bei weiterer Verdünnung verschwinden sie in der Reihenfolge, wie ihre Wellenlänge zunimmt, so dass das dem Sichtbaren nächste Band zuletzt übrig bleibt. Die Zeichnungen für Phenol und Carboxylderivate zeigen breite Banden, indem die für Kohlenwasserstoffe characteristischen schmalen Bänder zu einer im äussersten Ultraviolett gelegenen Absorption zusammengeflossen sind.

115. Schönn¹) studirte die Absorption farbloser Flüssigkeiten, wie Methyl-, Aethyl- und Amyl-Alcohol in Schichten von 1.6 bis 3.7 m Länge; er fand enge Absorptionsbanden, ein Zeichen, dass die Substanzen in dicken Schichten schwach gefärbt sind. Soret und Rilliet²) setzten diese Untersuchung fort und zeigten, dass im Ultraviolett bei Zunahme der molecularen Masse des Alkylradicals zunehmende Absorption auftritt; aber Bänder wurden bei den Alkylestern der Salpetersäure nicht beobachtet, so dass sie in dieser Beziehung von den metallischen Nitraten abweichen. Andererseits absorbiren Aethyl- und Amyl-Nitrite das Ultraviolett kräftig und zeigen nicht weniger als 6 Bänder, welche in fast gleichen Abständen zwischen den Fraunhoferschen Linien H (3968 Å) und R (3179) liegen.

Amylnitrit zeigt als Dampf und als Lösung in Alcohol die gleichen Banden, nur im ersten Fall schärfer und stärker; das erste und sechste Band ist undeutlich, das zweite und fünfte stärker, das dritte und vierte sind die stärksten der Gruppe. Das erste beginnt etwa bei H (3968 Å) und reicht bis L (3820); das zweite liegt auf M (3272); das dritte beginnt kurz vor N (3580) und reicht bis zwischen N und O (3440); das vierte erstreckt sich von O bis zur Mitte zwischen O und P (3359); das fünfte liegt zwischen P und Q (3285), etwas mehr nach letzterem hin; das letzte endlich liegt zwischen Q und R (3179).

116. Hartley und Huntington³) dehnten ihre Beobachtungen auf die ätherischen Oele aus, da sie bekanntlich zum grossen Theil aus physicalisch isomeren Kohlenwasserstoffen bestehen. Nach der damals üblichen Classification gab es drei Gruppen, von welchen die zweite und dritte polymer zu der ersten sind, wie es ihre Formeln $C_{10}H_{16}$, $C_{15}H_{24}$, $C_{20}H_{32}$ zeigen.

Es zeigten sich keine Absorptionsbänder bei den im Folgenden aufgeführten Substanzen oder bei den aus ihnen durch Destillation erhaltenen Kohlenwasserstoffen; aber die Ausdehnung der Absorption im Ultraviolett wuchs mit der Zahl der Kohlenstoffatome im Molecel, sei es, dass die Zahl der Atome zunahm durch Polymerisation, sei es durch Seitenketten an einem ringförmigen

¹⁾ J. L. Schönn, Wiedem. Ann. 6. p. 267-270 (1879).

²⁾ J. L. Soret et A. A. Rilliet, Sur les spectres d'absorption ultraviolet des éthers azotique et azoteux. C. R. 89. p. 747—749 (1879).

³⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Researches on the action of organic substances on the ultra-violet rays of the spectrum. Part. III. An examination of essential oils. Proc. Roy. Soc. 31. p. 1—26 (1880).

Kern; doch ist in letzterem Fall die Wirkung schwächer. 53 Körper wurden untersucht, darunter Terebin oder Pinen (später wurde nachgewiesen, dass es im Wesentlichen Camphen ist), Australin (Canadisches Terpentin aus Pinus Australis, in England gewöhnliches Terpentin genannt), Terpentin, Hesperidin, Cajeputdihydrat; Linalöeöl (aus Holz einer Laurinee, Licari guianensis), Oel aus indischem Geranium, Sandelholz, Cedrat, Birkenrinde, Juniperus, Rosmarin, Rosenholz, Lavendel, Vitiveriaöl oder indisches Grasöl, Cubeben, Patchouli, Citronella, Hollunder, Malaleuca ericifolia, Cederholzöle; die Kohlenwasserstoffe aus Cedrat, Muscatnuss, Kümmel, festes Rosenöl, Oel aus Citrus oder Limettöl, Lumia, Menthol.¹)

Man meinte, zur ersten Klasse mit der Formel $C_{10}H_{16}$ gehörten die Kohlenwasserstoffe aus Terpentin, Orange, Muscatnuss, Myrthe und manche andere. Die zweite Klasse, die Sesquiterpene, enthielten die Kohlenwasserstoffe aus Rosenholz, Cubeben, Calamus, Cascarillrinde, Patchouli und Nelken. Die dritte Gruppe $C_{20}H_{32}$ war durch eine einzige Substanz, das Colophonium, repräsentirt.

Obgleich die Constitution dieser Körper damals nur unvollkommen bekannt war, so zeigte sich doch, dass sie in naher Verwandtschaft zu den Benzolderivaten stehen, sich aber in manchen wichtigen Punkten von ihnen unterscheiden. Die Gegenwart kleiner Mengen von Cymol, einem Paramethylisopropylbenzol, in den Kohlenwasserstoffen von Thymian, Limone und Muscatnuss, in dem blauen Oel von Patchouli und auch in Proben von Kümmel, liess sich durch die Photographien nachweisen, da characteristische Absorptionsbänder dieser Substanz auftraten. Durch fractionirte Destillation hatte man aus Orangeöl, französischem und russischem Terpentin Cymol abgeschieden und angenommen, dass diese Substanzen zum grossen Theil aus Cymol beständen. Aber die Spectra zeigten, dass in den ersten beiden Körpern kein Cymol enthalten war, während das dritte etwa 4% enthielt; so war ein deutlicher Beweis geliefert, dass Cymol nur durch die chemische Behandlung entstanden war.

117. Dass die ätherischen Oele der Terpenclasse in irgend einer Weise mit Benzol verwandt sind, liess sich allgemein durch ihre starke Absorption erkennen, obgleich ihre Spectra frei von Banden sind; die chemische Untersuchung hat inzwischen ihre Constitution erheblich aufgeklärt.

Wallach 3) schlug folgende Formeln vor für Isopren C_5H_8 , Terpen $C_{10}H_{16}$, und Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$:

¹⁾ Viele dieser Substanzen waren die gleichen, welche J. H. Gladstone untersucht hatte: On essential oils. J. chem. soc. 17. p. 1—21 (1864) und 25. p. 1—12 (1872).

²⁾ W. N. Hartley, An examination of terpenes for cymene by means of the ultraviolet spectrum. J. chem. soc. 37. p. 676-678 (1880).

³⁾ O. Wallach, Zur Kenntniss der Terpene und der ätherischen Oele. Fünfte Abhandl. Liebigs Ann. 239. p. 1-54 (1887).

Die Kohlenstoffatome sind in den Formeln numerirt, dannit man sich auf hre Lage beziehen kann.

Isopren ist eine wichtige Substanz wegen ihrer Beziehungen zu den Terenen einerseits, zu Kautschuk andererseits. Greville Williams erhielt en urch destructive Destillation von Kautschuk, Tilden 1) fand es unter den Iohlenwasserstoffen, die sich bilden, wenn man Terpentin durch ein iothlühendes Rohr leitet: es lässt sich leicht nach einer Methode zu Kantschuk olymerisiren, nach einer anderen zu einem Terpen C₁₀H₁₆. Gemiss der Annyse und der Dampfdichte ist es C₅H₈.

Das Absorptionsspectrum von Isopren scheint eigenthümlich zu sein. Nach bney besitzt es im Ultraroth die für aromatische Substanzen characteristische bsorption, obgleich es offenbar nicht als ein Derivat von Benzol betrachtet zerden kann, da es nur C5 enthält. Für das ultraviolette Ende zeigte Hartey, dass die Charactere des Benzolkerns nicht vorhanden sind, sondern dass ie Absorption continuirlich ist und merkwürdig ähnlich der von Australin.

¹⁾ W. A. Tilden, Hydrocarbons of the formula (C₅H₈)n. Rep. Brit. Ann. 1552. p. 404 uch Chem. News. 46. p. 120—121 (1882).

d. h. dem Kohlenwasserstoff, aus welchem hauptsächlich canadisches Terpentin aus Pinus Australis besteht.

Baeyer¹) classificirt die Terpene nach ihrer chemischen Constitution und nach ihrer Verwandtschaft zu Cymol, und seine Eintheilung wird gewöhnlich benutzt.

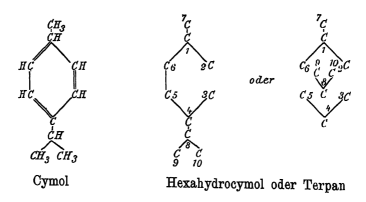
Die Terpene lassen sich eintheilen in Terpene (Pinen, Camphen, Terpinolen, Sylvestren, Terpinen, Limonen, Dipenten, Phellandren), C₁₀H₁₆; Sesquiterpene, C₁₅H₂₄; Diterpene C₂₀H₃₂ und Polyterpene (C₁₀H₁₆)x.

Die Stammsubstanz der Terpene und Campherarten ist das Hexahydrocymol, welches v. Baeyer bezeichnet als Terpan. Dann ist Tetrahydrocymol — Terpen, Menthol — Terpanol u. s. w. Das Dihydrocamphen erhält den Namen Camphan, dann ist Borneol — Camphanol, Campher — Camphanon u. s. w.

Die beiden wichtigsten Classen der Terpentinöle sind die Dihydrocymole und das Camphen mit dem wahrscheinlich dazu gehörigen Pinen. Die Terpentinöle zerfallen in zwei Classen, in die Terpadiene und die Camphene. Die hieraus abgeleiteten Namen sind in folgender Tabelle zusammengestellt:

Terp	angruppe	Camphangruppe			
Neu	Alt	Neu	Alt		
Terpan Terpen Terpadien Terpanol Terpenol Terpadiol Terpanon Terpadienon	Hexahydrocymol Tetrahydrocymol Dihydrocymol Menthol Terpineol Terpin Menthon Carvol	Camphan Camphanol Camphanon Camphadion	Dihydrocamphen Camphen (Pinen) Borneol Campher Campherchinon		

Die Constitution der Terpene ist folgende:



¹⁾ A. Baeyer, Ortsbestimmungen in der Terpenreihe. Ber. Chem. Ges. 27. p. 436—454 (1894), ibid. 29. p. 3—37 1896). Siehe Beilstein, Handbuch der organischen Chemie. Bd. III. p. 517 (1897).

10

4

1

Die Nummerirung der Kohlenstoffatome erfolgt nach vorstehenden Formeln, 70bei das zu Grunde liegende Cymol so aufgehängt gedacht wird, dass der chwerpunkt möglichst tief liegt. 1)

Die doppelten Bindungen im Ringe werden in folgender Weise bezeichnet: I^{1} bedeutet eine doppelte Bindung im Ringe, welche sich vom ersten zum weiten Kohlenstoff erstreckt. Bei den doppelten Bindungen, welche von einem lingkohlenstoff zu einem Kohlenstoffatom der Seitenkette gehen, setzt v. Baeyer ie Zahl des Kohlenstoffs in der Seitenkette in Klammern hinzu, so dass \mathcal{A}^{1} (7) ine doppelte Bindung zwischen den Ringkohlenstoff 1) und der Seitenkette 7) edeutet. Bezeichnungen wie $\mathcal{A}^{1\cdot 4}$ (8) sind danach leicht verständlich, es beeutet diese z. B. zwei doppelte Bindungen, von denen die eine vom Ringschlenstoff 1) zum Ringkohlenstoff 2) geht, während die andere zwischen Ringschlenstoff 4) und Seitenkohlenstoff 8) liegt.

Die graphischen Formeln sind:

¹⁾ Vergl. Wallach, Liebig's Ann. 277. p. 105-161 (1893).

$$\begin{array}{c|c} H \\ C \\ H_2C \\ CH_2 \\ \hline \\ CH_2 \\ CH_2 \\ \hline \\ CH_2 \\ CH_2 \\ \hline \\ CH_2 \\ CH_2 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_4 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_4 \\ \hline \\ CH_5 \\ \hline \\ CH_5 \\ \hline \\ CH_5 \\ \hline \\ CH_5 \\ CH_5 \\ \hline \\ CH_5 \\$$

"Die optische Activität des Limonens beruht auf einer Asymmetrie des Molecüls, welche nicht an das Vorkommen eines asymmetrischen Kohlenstoffatoms im Sinne der Lebel und Van't Hoffschen Lehre gebunden ist."

118. Citronellol und Menthol gehören zu einer Gruppe von Camphern mit der allgemeinen Formel $C_nH_{2n}O$.

Als Substanzen, welche in den Oelen von Cajeput, Eucalyptus, Citronella, Geranium, Limone, Linalöe, Neroli vorkommen, sind zu nennen: Cineol, Cajeputol und Eucalyptol.

Citronellol: (CH₃)₂C:CH-CH₂-CH₂-CH(CH₃)·CH₂·CHO.

Geraniol oder Lemonol: $(CH_3)_2C: CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3): CH \cdot CH_2 \cdot OH$.

Linalöeol: $(CH_3)_2C: CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CH: CH_2$.

Nerolol aus Neroliöl hält man für identisch mit Geraniol.

Alle diese Körper gehören zu einer Classe von Camphern mit der allgemeinen Formel $C_nH_{2n-2}O$.

Die Absorptionsspectra hydroaromatischer Substanzen geben keine Anzeichen, um zwischen rechts und links drehenden oder inactiven Verbindungen unterscheiden zu können; aus den vorstehenden Formeln ergiebt sich, dass diese Eigenschaften nicht von der Structur des Molecels abhängen, sondern von der Vertheilung der Componenten im Raume.

119. Wenn auch damit nachgewiesen war, dass die Terpene meist Dihydrocymole oder Derivate derselben sind, so konnten doch Hartley und Huntington aus einigen ätherischen Oelen Substanzen abscheiden, welche durch

kräftige Absorptionsbanden characterisirt waren, und sie schlossen, dass diese Oele reichlich Benzolderivate enthielten. Es waren folgende:

Lorbeeröl, Pfefferöl, Nelkenöl, Anisöl, Bittermandelöl, Cassiaöl, Thymianöl, Kümmelöl, Muscatöl, Pfefferminzöl. Sie wurden meist zerlegt in eine grössere oder kleinere Menge eines Terpen und in andere Substanzen, von welchen gewöhnlich bekannt war, dass der aromatische Kern einen wesentlichen Theil ihrer Constitution bilde. Lorbeeröl, Pimentöl oder Nelkenpfefferöl und Nelkenöl enthalten Eugenol C₆H₃(OCH₃)·(C₃H₅)·OH; Cassiaöl besteht zum grossen Theil aus Cinnamylaldehyd C₆H₅(C₂H₂)·COH; Anisöl enthält Anethol C₆H₄(OCH₃)(C₃H₅), und das Oel aus Thymian Thymol C₆H₃(CH₃)(C₃H₇) OH, welches ein Hydroxycymol ist. Bittermandelöl ist Benzaldehyd C₅H₅·COH. Die Constitution 1) von Bergamottenöl und Pfefferminzöl war damals unbekannt, ebenso die von Menthol. Carvol und Myristicol. Aus dem Character des Spectrums liess sich zeigen, dass der Kern von Menthol dem eines Terpens ähnlich sei, während man für Carvol und Myristicol zur Annahme einer benzolartigen Constitution gezwungen wurde. Jetzt ist es nicht mehr zweifelhaft, dass diese Schlüsse richtig waren und dass die Probe von Carvol, S. P. 2150-2200, fast ganz aus Carvacrol bestand oder aus 1-4-2-Hydroxycymol, S. P. 2360.

Eine weitere eingehendere Untersuchung der Absorptionscurven führte zum Schlusse, dass Myristicol eine Mischung aus zwei Substanzen sei, einem Terpen und einem Benzolderivat. Dieser Schluss ergab sich aus der Beobachtung, dass, wenn eine Substanz, die kein Gemisch ist, keine Absorptionsbanden zeigt, auch wiederholte fractionirte Destillationen weder Aenderungen in der Stärke der Absorption noch Aenderungen der Lage der Banden in irgend einer Fraction hervorbringen.

Die Schlüsse, welche damals für die Constitution dieser Absorptionsbanden erzeugenden Kohlenstoffverbindungen gezogen wurden, sind seitdem bestätigt worden nicht nur durch chemische Untersuchungen, sondern auch durch ausgedehntere Prüfung der Absorptionsspectra von Verbindungen, welche geschlossene Ketten und verschiedene Structurformeln besitzen. Die Resultate, welche Hartley und Huntington damals für die Absorptionsspectra der ätherischen Oele erhielten, lauten:

- 1. Terpene der Form C₁₀H₁₆ besitzen in hohem Grade die Fähigkeit, ultraviolette Strahlen zu absorbiren, obgleich sie darin von Benzol und seinen Derivaten übertroffen werden.
 - 2. Terpene der Form $C_{15}H_{24}$ zeigen sehr vermehrtes Absorptionsvermögen.
- 3. Weder die Terpene selbst, noch ihre Oxydationsproducte oder Hydrate erzeugen, wenn sie rein sind, jemals Absorptionsbanden, sondern lassen immer continuirliche Spectra durch.
- 4. Isomere Terpene lassen meist Spectra durch, welche sich durch ihre Länge unterscheiden, oder bei Verdünnung verschieden werden.
 - 5. Verdünnung mit Alcohol lässt in Oelen die Anwesenheit von Körpern
 - 1) J. H. Gladstone, On essential oils. Part I. J. chem. soc. 25. p. 1-21 (1864).

der aromatischen Reihe durch ihr Spectrum erkennen, manchmal sogar ihre Menge angenähert bestimmen.

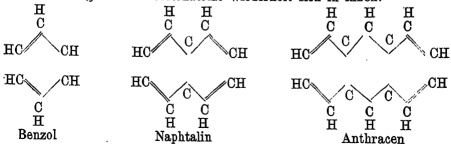
- 120. Hartley¹) discutirte 1881 die für Absorptionsspectra erreichten Resultate und gelangte zu folgenden Schlüssen:
- 1. Bänder im ultravioletten Absorptionsspectrum von Körpern der aromatischen Reihe werden durch die besondere Lagerung der sechs Kohlenstoffatome hervorgebracht, welche den Kern des Molecels bilden.
- 2. Eine geschlossene Kette von Kohlenstoffatomen, in der nur zwei benachbarte Paare doppelt gebunden sind, erzeugt keine Bänder.
- 3. Eine geschlossene Kette von sechs einfach gebundenen Kohlenstoffatomen erzeugt keine Bänder, z.B. Benzolhexachlorid, Campher, Camphersäure, Camphen und überhaupt die hydroaromatischen Substanzen.

In keiner einzigen Kohlenstoffverbindung wurde ein Zusammenhang zwischen der Lage der Wasserstoff- oder Sauerstoffatome mit dem Vorkommen von Absorptionsbanden gefunden. Der Ersatz von Wasserstoff in irgend einer Verbindung durch die Radicale C_nH_{2n+1} , NH_2 , OH, COOH, SO_3H erzeugt keine Absorptionsbänder. Wenn Halogene für Wasserstoff substituirt werden und eine farblose Verbindung entsteht, so werden Banden nicht erzeugt.

Man sieht so, dass ein deutlicher Unterschied zwischen diesen ätherischen Oelen, welche durch eine starke continuirliche Absorption characterisirt sind, und den Körpern, welche selective Absorption zeigen, besteht. Während erstere zu der hydroaromatischen Gruppe gehören, sind letztere ächte aromatische Substanzen, in welchen der Kohlenstoffkern durch die Addition von Wasserstoff- oder Chloratomen keine Aenderung in der besonderen Art der Bindung erlitten hat. So konnten die ursprünglichen Schlüsse durchweg bestätigt werden.

121. Ueber die Absorptionsspectra condensirter Benzolkerne. Es wurden die Absorptionsspectra gewogener Mengen von Benzol, Naphtalin, Anthracen und Phenanthren in nicht absorbirenden Flüssigkeiten gelöst und mit gemessenen Mengen des Lösungsmittels (meist Alcohol) verdünnt untersucht.

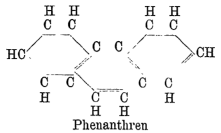
Wenn wir die graphischen Formeln vergleichen, so können wir Naphtalin, Anthracen und Phenanthren als condensirte Benzole bezeichnen, d. h. dieselbe Art der Bindung der Kohlenstoffatome wiederholt sich in ihnen:



1) W. N. Hartley, Researches on the relation between the molecular structure of carbon compounds and their absorption spectra. J. chem. Soc. 39. p. 153-168 (1881).

MATERIAL AND STOLEN FOR AN LAND

A MC_AIIMANT N TO



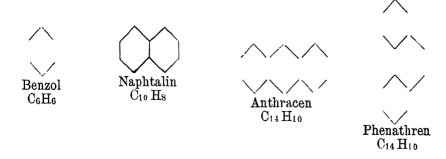
Die Aehnlichkeit der Constitution der Kohlenstoffkerne dieser vier Substanzen ist klar, und sie zeigt sich auch sowohl in ihren Absorptionsspectren als in den Methoden ihrer synthetischen Darstellung. Am meisten characteristisch werden ihre Absorptionscurven zwischen folgenden Verdünnungsgrenzen: Benzol: 1:800 bis 1:2400; Naphtalin: 1:2000 bis 1:100000; Anthracen: 1:1000 bis 1:200000.

Am auffallendsten und allen Spectren dieser Substanzen gemeinsam ist eine Gruppe von vier starken Absorptionsbanden, welche bei Benzol im brechbarsten Theile des Spectrums liegen, bei Naphtalin nach dem mittleren Theile les Ultraviolett rücken, noch mehr nach längeren Wellen bei Phenanthren und Anthracen. Benzol besitzt ausser diesen vier starken und beständigen Bändern noch zwei, welche zu beiden Seiten der Gruppe liegen. Die angenäherte mittlere Wellenlänge dieser Bänder ist:

	λ	λ	λ	λ
Benzol:	2610	2540	2490	2440
Naphtalin:	2850	2720	2630	2550
Anthracen:		3600	3430	3280

Das erste sehr starke Band des Anthracen im Violett konnte nicht genau genug gemessen werden, da in seiner Nähe nicht genügende Normalen lagen, und weil die Dispersion des einen Quarzprisma hier sehr gering ist. Mit der Complicirtheit der Moleceln dieser benzolartigen Kohlenwasserstoffe wächst die Stärke der Absorption; sie ist wenigstens 40 Mal so gross bei Naphtalin wie bei Benzol.

Um alle bekannten Thatsachen zu besprechen, wird es für das Weitere genügen, wenn wir das einfache, doppelte und dreifache Sechseck benutzen, ohne die einfache oder doppelte Bindung zur Darstellung zu bringen; dann werden die vier Stoffe dargestellt durch:



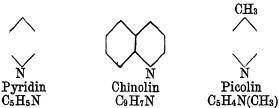
Die Condensation der Benzolkerne kann so dargestellt werden:

 $2C_6H_6 - C_2H_4 = C_{10}H_8 = Naphtalin,$

 $3C_6H_6 - C_4H_8 = C_{14}H_{10} = Anthracen und Phenanthren,$

 $4C_6H_6 - C_6H_{12} = C_{18}H_{12} = Chrysen.$

Die Constitution von Pyridin, Picolin und Chinolin ist nahe verwandt der von Benzol und Naphtalin; ihre Formeln können so dargestellt werden:



In allen diesen Fällen ist also ein N an Stelle eines C getreten, und Picolin ist ein Methylpyridin; solche Körper nennt man heterocyclisch oder heterocyclische Ringe, während man von homocyclischen Ringen spricht, wenn der Ring nur Kohlenstoffatome enthält.

122. Bis zum Jahre 1883—1884 waren zur Messung der Wellenlängen im Ultraviolett nur die Cd-Linien vorhanden, welche Mascart 1867 bestimmt hatte, und sie reichten nicht aus. Um diese Schwierigkeit für die genaue Beschreibung der Absorptionsspectra zu beseitigen, wurden die Funkenspectra von 22 Elementen photographirt¹), und die absoluten Wellenlängen für 16 Elemente durch Hartley und Adeney²) bestimmt. Eine Auswahl dieser Linien war zur Untersuchung der Absorptionsspectra benutzt worden. Liveing und Dewar³) veröffentlichten das Bogen- und Funkenspectrum des Eisens, aber Eisen ist für die vorliegenden Zwecke nicht geeignet.⁴) Bei Anwendung von Electroden aus Pb, Sn, Cd in passender Mischung⁵), in besonderen Fällen auch Cu und Bi, erhielt man eine grosse Zahl von Normallinien bekannter Wellenlänge und konnte eine erheblich grössere Genauigkeit bei der Messung der Absorptionsbanden erreichen.

Es erwies sich zweckmässig, die Absorptionsspectra durch die Schwingungszahlen der Bänder zu beschreiben, statt durch ihre Wellenlänge; da aber die Schwingungszahlen pro Secunde unbequem grosse Zahlen sind, wurde einfach das vierstellige Reciproke der Wellenlängen benutzt, deren Genauigkeit noch grösser ist, als die Messungen an Absorptionsbanden, wenn auch die ultravioletten Bänder sehr scharf begrenzt sind.

123. Nachdem Hartley gezeigt hatte, dass in allen den Fällen keine

¹⁾ W. N. Hartley [1881], Trans. Roy. Dublin Soc. (2) 1. p. 231—238 (1883); J. chem. soc. 41. p. 84—90 (1892).

²⁾ W. N. Hartley and W. E. Adeney, Phil. Trans. 175, I. p. 63-137 (1884).

³⁾ G. D. Liveing and J. Dewar, Phil. Trans. 174, I. p. 187-222 (1883).

⁴⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, I. p. 257-274 (1879).

⁵⁾ Die eine Electrode enthält 75% Pb, 25% Cd, die andere 75% Sn. 25% Cd. Hartley, The absorption spectra of the alkaloids. Phil. Trans. 176. p. 471—521 (1885), siehe p. 473.

Absorptionsbanden auftreten, wo man annimmt, das Kohlenstoffatom befinde sich in offener Kette, wies er darauf hin, dass auch die Verbindung eines Kohlenstoffatoms mit einem Stickstoffatom keine Banden hervorbringt. 1) Diesen Schluss zog er zuerst aus den Resultaten von Miller und Soret, machte dann auch eigene Untersuchungen an Cyanwasserstoffsäure und Kaliumcyanid, wobei er grössere Concentrationen und Schichtdicken als bisher benutzte Später wurde bei Untersuchung zahlreicher Cyanderivate 2) und anderer N-Verbindungen der Schluss bestätigt, dass die einfache Verbindung von C und N keine selective Absorption im Ultraviolett bedingt. Freilich war für Cyanursäure der entgegengesetzte Schluss gezogen worden, allein er stellte sich als falsch heraus. 3)

124. Es hat sich gezeigt, dass es in den ultravioletten Absorptionsspectren der Kohlenwasserstoffe der aromatischen Reihe zwei Arten von Absorption giebt, allgemeine und selective. Während bei den Alcoholen, fetten Säuren und Aminen die Absorption in jeder homologen Reihe nur bedingt wird durch die Zahl der Kohlenstoffatome im Molecel, hängt bei den aromatischen Verbindungen das Spectrum nur von der Structur des Molecels ab, oder nur von der Art, wie die Kohlenstoffatome gebunden sind. Z. B. ein Terpen C₁₀H₁₆ ist viel diactinischer als Naphtalin C₁₀H₈, und Bezolhexachlorid C₆H₆. Cl₆ durchlässiger als Benzol C₆H₆. Cymol C₁₀H₁₄ absorbirt nur ein Fünftel so stark wie Naphtalin C₁₀H₈, und giebt ein ganz anderes Spectrum. Ein ähnlicher Unterschied besteht zwischen Anthracen und Phenanthren, obwohl beide dieselbe Zusammensetzung C₁₄H₁₀ haben. Solche Unterschiede sind die Regel bei den Isomeren der aromatischen Reihe.

Wenn man die vorhergehenden Beispiele betrachtet, könnte man denken, dass der Unterschied daher rührt, dass die durchlässigeren Verbindungen mehr Wasserstoff enthalten, als die aromatischen Verbindungen mit gleich viel Kohlenstoffatomen; dass das falsch wäre, zeigen deutlich Anthracen und Phenanthren, die gleiche Zusammensetzung haben. In solchen Fällen wie $C_{10}H_{16}$ und $C_{10}H_{8}$ oder $C_{6}H_{6}$ · Cl_{6} und $C_{6}H_{6}$ gestattet die Abnahme der H- oder Cl-Atome eine engere Bindung der Kohlenstoffatome, und nach der Theorie ist dies ein Hauptkennzeichen ihrer Structur. So zeigt sich, dass das Absorptionsspectrum einer Kohlenstoffverbindung eng mit ihrer chemischen Constitution zusammenhängt.

Wenn nun das Molecel einer Substanz im Stande ist, synchron mit einer Strahlung zu schwingen, so wird ein solcher auffallender Strahl absorbirt. Es ist klar, dass die allgemeine Absorption der Kohlenstoffverbindungen durch die

¹⁾ W. N. Hartley, Researches on the relation of the molecular structure of carbon compounds to their absorption spectra. Part. VI. On the constitution of pyridine, picoline, quinoline and cyanuric acid. J. chem. soc. 41. p. 45—49 (1882).

²⁾ W. N. Hartley, J. J. Dobbie and A. Lauder, The absorption spectra of cyanogen compounds. J. chem. soc. 79. p. 848—863 (1901), auch Rep. Brit. Ass. 1901. p. 208—215.

³⁾ W. N. Hartley, On the absorption spectrum of cyanuric acid. Proc. chem. Soc. 15. p. 46-47 (1899).

Schwingungen des Molecels hervorgebracht wird, da ihre Ausdehnung mit der Zahl der C-Atome im Molecel wächst, oder da, anders ausgedrückt, in jeder homologen Reihe mit wachsender Zahl der C-Atome die Schwingungszahl abnimmt, wie die Verlängerung der Absorption nach dem sichtbaren Spectrum hin zeigt. Selective Absorption scheint durch Schwingungen von Atomen, oder besser Atomgruppen, im Molecel hervorgebracht zu werden. alle Strahlen mit kürzerer Wellenlänge als 2743 absorbirt, so schwingen die Moleceln synchron mit diesen Strahlen, und es liegen genügend viele Moleceln im Gang der Strahlen, um alle Schwingungen zu dämpfen; wird die Flüssigkeit verdünnt, so reicht die Zahl der vorhandenen Moleceln nicht aus, um alle Schwingungen zu dämpfen, einzelne Strahlen werden durchgelassen. aber einzelne Kohlenstoffatome im Molecel, oder was wahrscheinlicher ist, Theile des ganzen Kohlenstoffringes synchron mit Strahlengruppen schwingen. bekommen wir selective Absorption dieser Strahlen, nachdem die allgemeine Absorption durch Verdünnung so geschwächt ist, dass die Strahlen durchgehen könnten.

Es ist nicht möglich gewesen, irgend ein Band der untersuchten Substanzen mit einem bestimmten Kohlenstoff des Benzolringes in Beziehung zu bringen; die Moleceln verhalten sich so. als ob keine gesonderten Atome in ihnen existirten. Ferner konnte man zeigen, dass die Geschwindigkeit der intramolecularen Schwingungen von der Schwingungsgeschwindigkeit der Moleceln abhängt. Aus den angenäherten mittleren Wellenlängen des Hauptabsorptionsbandes für Benzol, Naphtalin und Anthracen und aus der Lichtgeschwindigkeit kann man die mittlere Schwingungszahl im Molecel berechnen und findet:

Benzol: $C_6H_6:1248\times10^{12}$; Naphtalin: $C_{10}H_8:1177\times10^{12}$; Anthracen: $C_{14}H_{10}:910\times10^{12}$. Also die mittlere Schwingungszahl der absorbirten Strahlen ist für Naphtalin kleiner als für Benzol, für Anthracen kleiner als für Naphtalin, und daraus folgt, dass die Zahl der Schwingungen im Molecel nicht unabhängig von der Grundschwingung ist, sondern eine Folge derselben, wahrscheinlich wie die Obertöne einer Glocke. Wenn die Grundschwingung durch Zunahme der molecularen Masse ohne Aenderung der Structur abnimmt, so werden die intramolecularen Schwingungen des Kohlenstoffringes oder der Ringe in demselben Verhältniss vermindert.

Der Ausdruck Absorptionsvermögen ist bisher gewöhnlich im Sinne der Ausdehnung des absorbirten Spectrums gebraucht worden, aber man muss auch die Intensität der Absorption berücksichtigen. Im Falle einer schwingenden Saite oder Stimmgabel erzeugt grössere Amplitüde einen stärkeren Ton; ebenso kann stärkere Absorption durch grössere Amplitüde in den schwingenden Moleceln des absorbirenden Mediums hervorgebracht werden, wenn die Zahl der Moleceln constant ist. 1) Mit der grösseren Amplitude ändert sich na-

¹⁾ Vergleiche übrigens dazu § 2-7 dieses Bandes.

türlich nicht die Schwingungszahl. Da Anthracen viel intensiver absorbirt als Naphtalin und dieses stärker als Benzol, wenn wir moleculare Mengen vergleichen, so nimmt die Amplitüde der Schwingungen in derselben Reihenfolge ab. Die mittlere Schwingungszahl dieser Stoffe hat aber die umgekehrte Reihenfolge, während der Character der Absorption bei allen der gleiche ist. Wir können also schliessen, dass bei ihnen die Wellenform ähnlich ist, aber wo die Amplitüde wächst, nimmt die Schwingungszahl ab.

Wenn λ die Wellenlänge bezeichnet, so ist $\frac{1}{\lambda}$, — wenn man die kleine Correctur für den Brechungsexponenten der Luft vernachlässigt, — die Schwingungszahl des Aethers in einem kleinen Zeittheilchen und dies ist das bequemste Maass zur Beschreibung der Absorptionsspectra.

Sieben Jahre nach der Veröffentlichung dieser Anschauungen behandelte Krüss¹) die Erscheinungen gefärbter Körper in ähnlicher Weise, indem er ebenfalls statt der Wellenlängen Schwingungszahlen einführt und annimmt, die Schwingungszahlen der Absorptionsbanden seien gleich den Schwingungszahlen der sie erzeugenden Atomgruppen. Krüss berechnet die Zahl der Schwingungen in ein Billionstel Secunde für Indigo, Rosolsäure, Fluorescein und ihre verschiedenen Derivate, deren Absorptionsspectra er untersuchte; er führte so Rechnungen für farbige Substanzen durch, die denen ähnlich waren, die vorher Hartley für Ozon und die farblosen benzolartigen Kohlenwasserstoffe angestellt hatte.

125. Bei der Untersuchung von Absorptionsspectren sollte, wenn möglich, immer die kleinste Menge der Substanz, welche eine messbare Wirkung giebt, zu Grunde gelegt werden. Das Moleculargewicht in Milligrammen oder ein mg-Molecel, ist eine passende Menge; sie mag in 20 cm³ oder in 40 oder 100 eines nichtabsorbirenden Stoffes gelöst werden; die Spectra werden photographirt durch Schichten, deren Dicke zwischen 25 mm und 1 mm variirt wird. Die Photographien werden über einander gelegt. Nimmt man dann die Schwingungszahlen der Strahlen als Abscissen, die Dicken in Millimeter der schwächsten Lösung als Ordinaten, und macht die Curven so viel wie möglich continuirlich, so erhält man die sog. Curven der Molecularschwingungen.²) Sie geben höcht characteristische Bilder, und bilden wichtige physicalische Constante, welche es ermöglichen, Substanzen zu classificiren und zu erkennen, quantitative Bestimmungen der aromatischen Substanzen auszuführen und die Reinheit der Verbindungen zu erkennen.

126. Die Spectra von tertiären Basen.

Diese Substanzen sind von besonderem Interesse wegen ihrer Beziehung zu den natürlichen Alkaloiden. 3)

G. Krüss, Ueber innere Molecularbewegung. Ber. chem. Ges. 18. p. 2586—2591 (1885).
 Zs. f. physik. Chem. 2. p. 312—387 (1888).

²⁾ Vergl. Kap. I. § 38.

³⁾ W. N. Hartley, Researches on the relation of the molecular structure of carbon

Cinch omeron säure, die Pyridin- $\beta\gamma$ -dicarbonsäure, erhält man durch Oxydation von Chinin u. s. w. mit Kaliumpermanganat; sie zeigt ein starkes Absorptionsband zwischen λ 2743 und λ 2574.

Picolin. — Die alcoholische Lösung 1:15000 zeigt ein starkes Absorptionsband unter λ 2743, aber weiterhin wird ein breites Lichtband durchgelassen; bei 1:50000 liegt ein starkes Band zwischen λ 2743 und λ 2574; es wird geschwächt aber nicht beseitigt durch Verdünnung auf 1:100000. Da Picolin ein Methylpyridin ist, folgt: die Ersetzung von C durch N im Benzolkern zerstört oder schwächt nicht die Fähigkeit des ursprünglichen Molecels selectiv zu absorbiren.

Die Einführung von N statt C im Benzolkern entfernt gleichzeitig ein H-Atom. Dies erhöht die Absorptionsfähigkeit der Substanz bedeutend, wie man erkennt, wenn man Methylbenzol (Toluol) mit Picolin oder Methylpyridin vergleicht; beide Spectra sind auffallend ähnlich, aber das scharfe Band, welches die Homologen von Benzol characterisirt, fehlt.

Chinolin. — Die alcoholische Lösung 1:10000 zeigt ein schmales Band dicht unter 3076. Zwei schmale Bänder und ein breites werden sichtbar bei der Verdünnung 1:15000, und eine Spur der Absorption bleibt bestehen bis 1:50000. Dies Spectrum ist sehr auffallend.

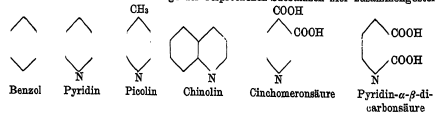
Vergleicht man Picolin mit Toluol und Chinolin mit Naphtalin, so beruht der Hauptunterschied ihrer Spectra in der vermehrten Intensität der Absorption der N-Verbindungen.

Die isomeren Pyridin-dicarbonsäuren ergeben verschiedene moleculare Schwingungscurven. Bei der Fortsetzung seiner Arbeiten prüfte Hartley folgende Substanzen genauer:

- 1. Aromatische Kohlenwasserstoffe: Benzol und Naphtalin.
- 2. Aromatische tertiäre Basen und ihre Salze: Pyridin, Dipyridin, Picolin, Chinolin und ihre Hydrochloride.
- 3. Additionsproducte der tertiären Basen und Salze: Piperidin, Tetrahydrochinolin und sein Hydrochlorid.
- 4. Primäre und secundäre aromatische Basen oder Amidoderivate und ihre Salze: Ortho- und Para-Toluidin und ihre Hydrochloride.
- 5. Isomere Kohlenwasserstoffe: die drei Xylole. Diese unterscheiden sich compounds to their absorption spectra. Part VI; On the constitution of Pyridine, Picoline,

Quinoline and Cyanuric acid. J. chem. Soc. 41. p. 45—49 (1882).

Anmerkung: Zum leichteren Verständniss des Folgenden auch für Nicht-Chemiker seien die Structur-Schemata für einige der besprochenen Substanzen hier zusammengestellt:



ach Zusammensetzung und Constitution nur wenig von Benzol; sie dienen aher zum Nachweis, welche Unterschiede in den molecularen Absorptionsurven durch die sog. relative Lagerung der Alkylradicale hervorgebracht verden.

127. Bei der Behandlung einer grossen Zahl nahe verwandter Stoffe, von relchen unter einander vergleichbare Lösungen hergestellt werden sollen, erreist es sich als wünschenswerth, die Concentration der wenigst löslichen Subzanz als Maass für die Herstellung der übrigen Lösungen zu nehmen. Ein der zwei Beispiele mögen dazu dienen, die Herstellung und Prüfung der Löngen klar zu machen.

Ein mg-Molecel, d. h. 0.078 g Benzol wurde in 20 cm³ reinem Alcohol elöst. Die Lösung wurde in Trögen von 25, 20, 15, 10, 5 mm Dicke untericht; von 5 mm ging man allmählich auf 1 mm. Aber dann wurde es nöthig, ie Flüssigkeit zu verdünnen, und daher wurden 5 cm³ zu 25 cm³ aufgefüllt; is entspricht einem mg-Molecel in 100 Alcohol. Die Dicke von 1 mm der hwächeren Lösung ist proportional 1:125 der dicksten Schicht der Originalsung.

Bei Paratoluidin gehen wir von einer Lösung aus, welche 0.107 g in 1 cm³ Alcohol enthält, und benutzen Schichten von 5 bis 1 mm Dicke. Dann ird die Lösung auf das fünffache Volumen verdünnt, ebenso ein zweites und rittes Mal, so dass schliesslich die benutzten Dicken sich wie 625 zu 1 veralten.

Die Prüfung der Basen und Salze wurde so ausgeführt, dass das Funkencht zuerst zwei Zellen zu durchdringen hatte, welche Base und die nöthige ilzsäure getrennt enthielten; nachdem das Spectrum photographirt war, urden beide Flüssigkeiten gemischt, wieder in die Zellen gefüllt und eine veite Aufnahme gemacht. Da Salzsäure nichts absorbirt, giebt die erste hotographie das Spectrum der Base, die zweite das des Salzes. Die beiden essungsreihen werden auf demselben Blatte eingezeichnet; dann zeigen sich hr auffallend die Schwingungsunterschiede von Base und Salz in den moledaren Curven; die Schwingungsamplitüden der Salze sind, wie zu erwarten, el kleiner, als die der Basen allein. Die Curven werden, wo es geht, connuirlich gemacht, und in möglichst kleinem Maassstab gezeichnet; wegen der isserordentlichen Beständigkeit der Bänder einzelner Substanzen, z. B. des uratoluidin und seines Hydrochlorides, erhalten manchmal die Zeichnungen ne unhandliche Länge, so dass es nöthig wird, die Curven zu unterbrechen id den Maassstab zu verkleinern. 1)

128. Da die gleiche Anzahl von Moleceln in dem Einheitsvolumen (= 20 cm³) thalten ist, so zeigen die Curven die Zahl und Amplitüde der molecularen hwingungen. Vom gewöhnlichen Standpunkt des Chemikers aus könnte es

¹⁾ Die Verringerung der Länge der Curven führte mehrfach zu Ungenauigkeiten bei den bildungen in dem J. chem. soc. 41, welche proportionale Dicken der Schichten und proportiale Theile eines mg-Molecels darstellen. Diese Abbildungen sind daher ungültig.

zweifelhaft erscheinen, ob Moleceln von gleicher Zusammensetzung und ähnlicher Constitution gleiche Absorptionscurven ergeben oder verschiedene; denn wenn die Banden selectiver Absorption die Folge von Schwingungen im Molecel sind, d. h. der dasselbe zusammensetzenden Atome, so sollten die besonderen Eigenschaften der Atome, welche den Moleceln gemeinsam sind, sich deutlich zeigen und ähnliche Curven ergeben. Aber dazu ist zu bemerken, dass schon bewiesen 1) ist, dass die Curven einiger isomerer Körper sehr verschieden sind. dass in keinem Falle Atombewegungen nachweisbar waren, dass man bei den aromatischen Kohlenwasserstoffen keines der Bänder mit einem bestimmten Kohlenstoffatom in Beziehung bringen konnte; es zeigte sich vielmehr, dass die Schwingungen des Molecels als Ganzes die Schwingungszahlen im Molecel bedingen. Hier haben wir somit den Beweis für eine Constitution der Materie, welche sich mit der Annahme der individuellen Existenz von Atomen im Molecel nicht verträgt. Diese Betrachtung allein zeigt, dass unsere chemischen Formeln weit davon entfernt sind, den Molecularbau wirklich darzustellen; sie liefern uns nur eine genaue und nützliche Darstellung des Ursprungs der Substanz und der chemischen Reactionen, welche sie wahrscheinlich geben kannoder die sie schon gegeben hat. Dabei beziehen sich alle Angaben auf die Masse. Jedes Molecel erscheint als ein besonderes Individuum, welches freilich in andere auflösbar ist.

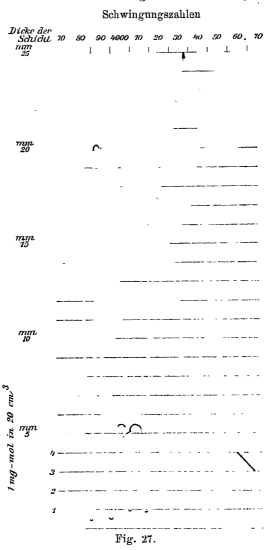
Piperidin ist ein Additionsproduct von Pyridin, ein Hexahydropyridin, in welchem die C und N weniger eng vereinigt sind, als in Benzol oder Pyridin daher in diesem Sinne an Structur ähnlich dem Benzolhexachlorid. Da dieser letzte Körper und andere ähnlich gebaute keine selective Absorption hervorbringen, war es leicht vorher zu sehen, dass auch Hexahydropyridin sich so verhalten werde. Wenn man versuchen wollte, die Natur der Absorptionsspectra von Additionsproducten des Chinolin vorherzusagen, z. B. von Tetrahydrochinolin und seinen Salzen, so würden die genannten Thatsachen nicht ausreichen. Denn wenn man auch erwarten kann, dass die Körper ein Spectrum mit einem oder mehreren Bändern zeigen, da fünf C-Atome und ein N-Atom ebenso eng gebunden sind, wie im Pyridin, so sind hier doch noch vier andere C-Atome vorhanden, welche weniger eng gebunden sind wegen der mit ihnen vereinigten H-Atome. Dieser Umstand könnte vielleicht das Absorptionsspectrum ändern.

Es sei an dieser Stelle ausgesprochen, dass "die Lagerung der Atome im Molecel", wie man gewöhnlich sagt, zwar ein zweckmässiger Ausdruck ist, da er die Beobachtungen mit der symbolischen Darstellung der Constitution chemischer Verbindungen verknüpft; aber er bezieht sich nicht auf irgend eine Lage des Atomes im Raume, sondern auf den Grad der Condensation, welcher die Materie bei der Zusammensetzung des Molecels unter-

¹⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257—274 (1879). Siehe oben in diesen Bande, p. 157.

worfen worden ist. Die Eigenschaft, welche wir Dichte der Structur nennen können, und welche bei Kohlenstoffverbindungen gewöhnlich durch doppelte oder dreifache Bindung dargestellt wird, lässt sich besser durch das Wort "Condensation" ausdrücken. Je grösser der Grad der Condensation ist, desto mehr potentielle Energie wandelt sich bei der Entstehung der Verbindung in

kinetische um, und je grösser liese ist, desto grösser sind auch lie specifische actinische Absorption und das moleculare Brechingsvermögen, und desto kleiner st die Verbrennungswärme. Es st schon erwähnt, dass die actinische Absorption eines Molecels n zwei Arten vergrössert werlen kann: die erste Art wird in len Zeichnungen durch die Höhe usgedrückt; dies bedeutet, dass nan die Flüssigkeit stark verlünnen kann, ohne die Absorpion zu vernichten, wenn auch lie absorbirten Strahlen von curzer Wellenlänge sind. Zweiens kann die Absorption vernehrt werden, indem sie sich uf weniger brechbare Strahlen erstreckt; das kann erklärt werlen durch Abnahme der Schwinrungszahl des Molecels. Gewöhnich ist die zweite Vermehrung nit der ersten verbunden, wie z. B. bei den Benzolabkömmlingen, namentlich wenn das Molecel aus der Verbindung von zwei oder mehr Benzolkernen entsteht ind besonders bei der Art der Condensation, welche als Ver-



schmelzung der Benzolringe bezeichnet werden kann, wie bei Naphtalin und Phenanthren.

- 129. Es mögen hier Angaben über die Absorptionsspectra von Benzol und anderen Substanzen folgen; sie beziehen sich meist auf Anfang und Ende ler Banden.
- 1. **Benzol**, C_6H_6 . 0.078 g oder 1 mg-Molecel in 20 cm³ Alcohol gelöst vergl. Fig. 27).

Dicke der Flüssigkeits-		- .	Absorptionsstreifen			λ Wellenlänge	
schic		1	រ ន	chwin	gungszahlen	,, 0.202	
25 r	nm		1.	Band	3768—4331	2653-2310	
60 •	~~~	ſ	1	77	3803-3861	2 629—25 89	
20 1	nm)	2	"	3890-4331	2568 - 2310	
		1	1	,,	3803-3861	26292589	
15	mm	ĺ	2	,,	3890-4141	2568-2415	
			1	,,	3826-3855	2613-2593	
			2	"	3890-3959	2568-2525	
5 1	mm	•	3	"	40164038	2490-2476	
			4	,,	4098-4125	2440-2424	
			1	"	3826-3855	2613-2593	
_	mm		2	<i>"</i>	3890-3959	2568-2525	
4 :		<	3	n	4016-4038	2490-2476	
			4	"	4098-4125	2440-2424	
			1		3826-3844	2613—2601	
			2	77	3919-3948	2549-2532	
3	mm	1	3	"	4028-4038	2482-2470	
		١	4	77	4098 - 4120	2440-2427	
			1	n	3826-3844	2613-2601	
			2	n	3919-3948	2549—2532	
2	mm	mm ‹	<	3	77	4028-4038	2482—2470
			3 4	17			
			4	77	4098—4120	2440 - 2427	

Bei 1 mm sind die Messungen unverändert, aber das dritte und vierte Band sind weniger deutlich.

Benzol hat 6 Bänder 1); hier sind zum Zweck der Zeichnung einer Curve nur die Messungen von vier gegeben, die in Wahrheit das zweite bis fünfte sind.

Es war bei der Photographie der Spectra mehrfach aufgefallen, dass die stärkeren Banden nach der Seite der längeren Wellen hin abschattirt sind, während der Rand nach der Seite der kurzen Wellen schärfer ist. Diess liess vermuthen, dass das Band aus Linien bestehe, welche auf der brechbareren Seite stärker und dichter, auf der andern schwächer und weiter entfernt seien. Hartley und Dobbie²) maassen neue Photographien, welche diese Erscheinung besonders deutlich zeigten, kamen aber zu den alten Zahlen.

Pauer³) zeigte, dass das Absorptionsspectrum von Benzoldampf vier Banden besitzt, die aus ähnlichen Liniengruppen bestehen; flüssiges Benzol oder Lösungen zeigen die Structur der Banden nicht. Pauer erwähnt noch ein schwächeres Band bei 239—236 $\mu\mu$ und eine Linie bei 267. Es ist zweifellos, dass sie dem ersten und sechsten Bande der alcoholischen Lösungen entsprechen. — Pauer findet, dass Jodbenzol und Nitrobenzol in Lösung nur continuirliche Absorption zeigen, selbst in Verdünnungen von 1 g Molecel in

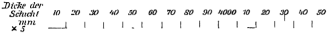
¹⁾ Vergl. § 169.

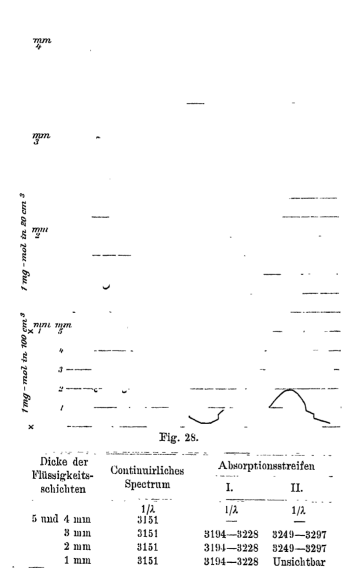
²⁾ W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Note on the absorption bands in the spectrum of benzene. J. chem. Soc. 73. p. 695—697 (1898).

³⁾ J. Pauer, Absorption ultravioletter Strahlen durch Dämpfe und Flüssigkeiten. Wiedem. Ann. 61. p. 363-379 (1897).

00 resp. 100 Liter; der Dampf von Jodbenzol soll dagegen in einer Schicht om 10 cm zwei Absorptionslinien bei 2625 und 2605 zeigen. Es wäre zu ünschen, dass die Substanzen genauer untersucht würden. 1)

130. 2. Naphthalin, $C_{10}H_8$. 0.128 g oder 1 mg-Molecel in 20 cm³ Alcohol ^rig. 28).



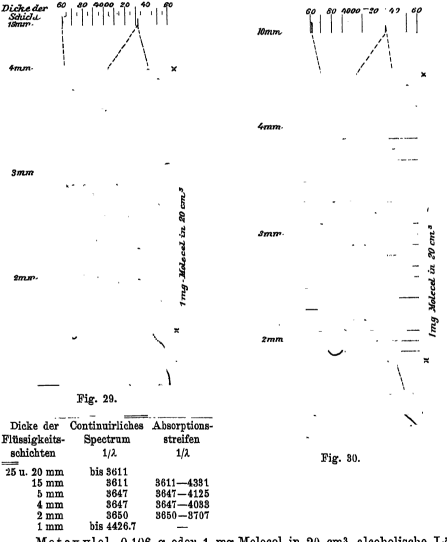


¹⁾ Siehe dazu Kap. IV, B, wo eine neueste Messung an Benzol von Friedrichs angehrt ist, welche Pauers Angaben wesentlich modificirt.

Kayser, Spectroscopie. III.

Dicke der		Absorption	 nsstreifen	<u></u>
Flüssigkeits- schichten	I.	II.	III.	IV.
	1 mg-	Molecel in 100	o cm ³	
5, 4 u. 3 mm	3204-3228	unsichtbar	3359-3379	_
2 mm	unsichtbar	_	3359-3379	3439-4259
	_		unsichtbar	3439—4 25 9
	1 mg-1	Molecel in 500	cm ³	
5,4,3 u.2 mm	_	-	_	3439-4259
1 mm	continuirlic	hes Spectrum	bis 1/λ 4426	3.7

131. 3. Xylolc. Orthoxylol, 0.106 g oder 1 mg-Molecel in 20 cm³ alcoholische Lösung (Fig. 29).



Metaxylol, 0.106 g oder 1 mg-Molecel in 20 cm³, alcoholische Lösung (Fig. 30).

Dicke der Flüssigkeitsschichten	Continuirlich Spectrum	es Absorptionsstreifen
	1/λ	1/λ 1/λ
25 u. 20 mm	3580	
15 mm	3611	_
10 mm	3611	36114331
$5~\mathrm{mm}$	3701	3701 - 4125
2 mm	3701	3701—3890
1 mm	bis 4426.7	_

Paraxylol, 0.106 g oder 1 mg-Molecel in 20 cm³, alcoholische Lösung (Fig. 31).

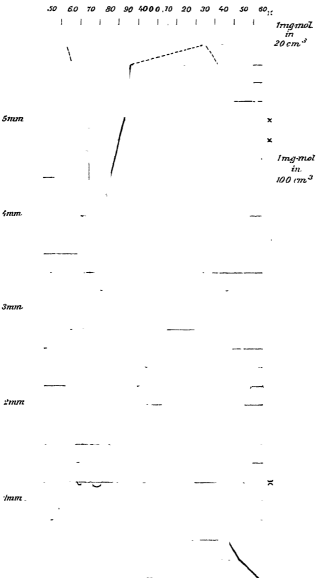
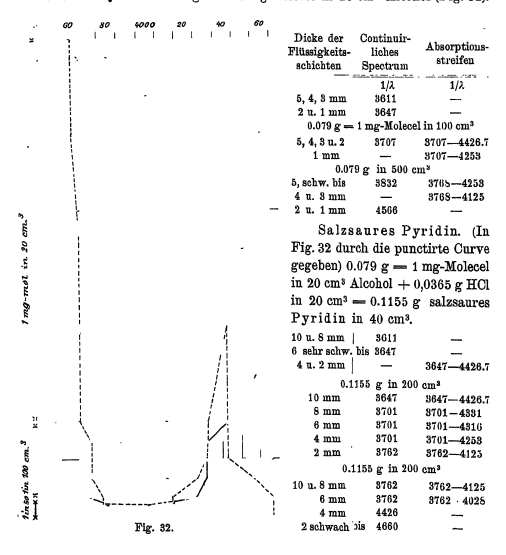


Fig. 31.

12*

Dicke der	Continuirliches	Absorptionsstreifen			
Flüssigkeits- schichten	Spectrum	Band I	Band II		
	1/λ	1/λ 1/λ	1/λ 1/λ		
25 u. 20 mm	3537	<u> </u>	· —		
15 mm	3580				
$10 \ \mathrm{mm}$	3580	3580-4253	_		
$1 \mathrm{mm}$	_	3611-3690	3701-3890		
	1 mg-Molecel	l in 100 cm³			
5 mm	_	36113701	3701—3890		
4 mm	-	3635—3659	3701-3774		
3 u. 2 mm		3653-3659	3701-3768		
1 mm	bis 4426.7				

132. 4. Pyridin. 0.079 g oder 1 mg-Molecel in 20 cm³ Alcohol (Fig. 32).



5. Dipyridin. $0.158 \text{ g} = 1 \text{ mg-Molecel in } 1000 \text{ cm}^3 \text{ Alcohol gelöst.}$

Dicke der Flüssigkeits- schichten	Continuirliches Spectrum	Absorptionsstreifen
• •	1/λ	1/λ
5, 4 und 3 mm.	3580	
2.,	3890	_
1 ,,	3890	3890-4331
0.158 ફ	g in 5000 cm ³ A	lcohol.
5 mm	3890	3890-4331
4 sehr schwac	h bis 4331	_
3 und 2 mm	4331	
1 sehr schwac	h bis 4660	_

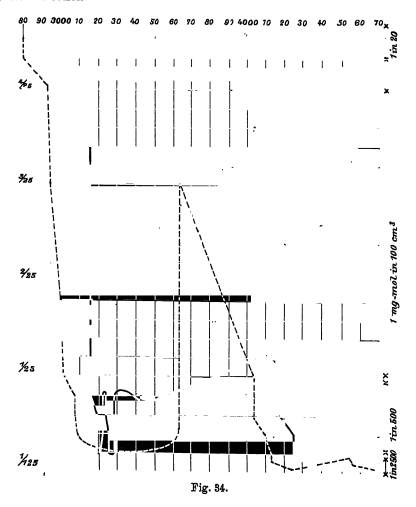
Picolin (Fig. 33). 0,094 g = 1 mg-Molecel in 20 cm³ Alcohol gelöst.

in (Fi	ig. 33). $0.094 \text{ g} = 1 \text{ mg-Molecel in } 20 \text{ c}$
	50 60 70 80 90 4000 10 20 30 40 50 60
" <u>'</u> 5	
!jo	
1/15	
1/20	-
1/25	
_	
	•
-	
17.	• • •
150	
•	
1/25_	- summuses
-f.W	
•	- Harmon Marketon
	1 1251-1251-1251-1251-1251-1251-1251-125
-	- Administrative days - A
1/100	
_	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
-	
1/125	

Fig. 33.

Dicke der Flüssigkeits- schichten		Continuirliches Spectrum	Absorptionsstreifen
		1/λ	1/λ
5 und 4	$\mathbf{m}\mathbf{m}$	3537	
3 und 2	mm	3556	
1	m.m	3580	3580—4331
	0.094	g in 100 cm ³ Ale	cohol.
5, 4, 3 und	_	3580	3580-4331
	1 mm	3580	
	schwach	bis 3611	3647-4331
	0.094	4 g in 500 cm ³ A]	lcohol.
	5 mm	3580	_
	schwach	bis 3611	3647-4030
4, 3, und	2 mm	3647	3647-4030
	1 mm	4560	_

135. 7. Chinolin (Fig. 34). Präparat I aus Steinkohlentheer. 0.129 g in 20 cm³ Alcohol.



Dicke der Flüssigkeits-	Continuirliches	Absorptionsstreifen		
schichten	Spectrum	r	II	III
5, 4, 3, 2 u. 1 mm bis	1/λ 3080	_	<u> </u>	_
	0.129 g in 1	100 cm ³ Alcoho	ol.	
5, 4, 3, 2 u. 1 mm	3157	-		<u> </u>
	0.129 g in 5	00 cm3 Alcoho	ol.	
5 mm bis	1/λ 3151	1/λ 1/λ 3151—3890	1/λ 1/λ	1/λ 1/λ
$4 \mathrm{mm}$	3151	3151-3890	32423297	3297—3537
$3 \mathbf{mm}$		3187 - 3228	3242 — 32 90	unsichtbar
2 und 1 mm		3187 - 3228	3 242—32 90	
	0.129 g in 250	0 cm ³ Alcohol		
5 mm	Continuirli	ches Spectrum	1/λ bis 4248.	

Chinolin mit Chlorwasserstoffsäure. (In Fig. 34 punctirt geichnet.) 0.129 g Chinolin mit Chlorwasserstoffsäure neutralisirt. Lösung in cm³ Alcohol.

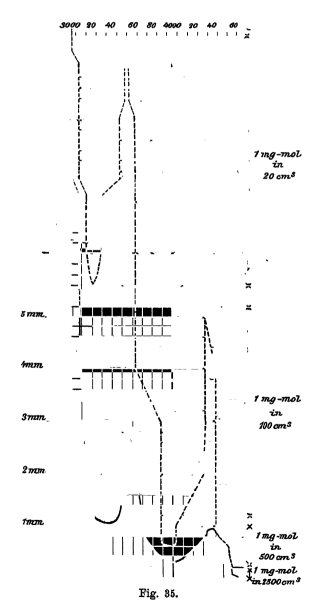
```
1/\lambda
 5, 4, 3 mm bis
                         2803
2 und 1 mm bis
                         2887
                        0.129 g in 100 cm3 Alcohol.
                          1/\lambda
                                        1/\lambda 1/\lambda
5 und 4 mm bis
                          2887
  3, 2 und 1 mm
                                      2941-3647
                        0.129 g in 500 cm3 Alcohol.
                                        1/\lambda
                                              1/\lambda
      5 mm
                                       300S-3647
 4, 3 und 2 mm
                         Streifen noch sichtbar aber enger
       1 mm
                         0.129 g in 2500 cm3 Alcohol.
                           1/λ
                                              1/\lambda
      5 mm bis
                          4136
4, 3, 2 und 1 mm
                                                    4136-4547
```

Chinolin. Präparat II. Synthetisch dargestellt. 0.129 g in 20 cm³ und 00 cm³, alcoholische Lösung.

136. 8. Piperidin. $0.085~{\rm g}$ in $20~{\rm cm}^3$, alcoholische Lösung. Kein Abpretionsstreifen.

Dicke der Flüssigkeits- schichten	Continuirliches Spectrum	
	1/λ	
5 mm	3970	
1 mm	4130	

137. 9. Tetrahydrochinolin (Fig. 35). 0.133 g in 20 cm 3 , alcoholische Lösung.

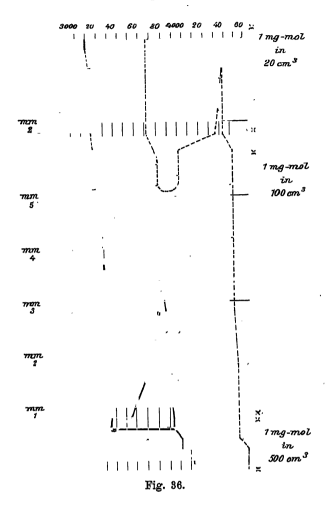


Dicke der Flüssigkeits- schichten	Continuirliches Spectrum	Absorptionsstreifen	
schichten	****	<u>I</u> [<u> </u>
	1/λ	1/λ	1/λ
5, 4, 3. 2 u. 1 mm	3008.5	_	
	0.133	g in 100 cm ³	
5 und 4 mm	3073		_
3, 2 und 1 mm	3151	3151-3647	
	0.133	g in $500 \mathrm{cm}^3$	
$5 \mathrm{mm}$	3647	unsichtbar	
4, 3 und 2 mm	3701	_	3701-4331
1 mm	Continuirliches	Spectrum bis	s 1/λ 4566.

Chlorwasserstoffsaures Tetrahydrochinolin. (In Fig. 35 punctirt.) 0.1695 g in 20 cm³, alcoholische Lösung.

138. 10. Orthotoluidin (Fig. 36). 0.107 g in 20 cm, alcoholische Lösung.

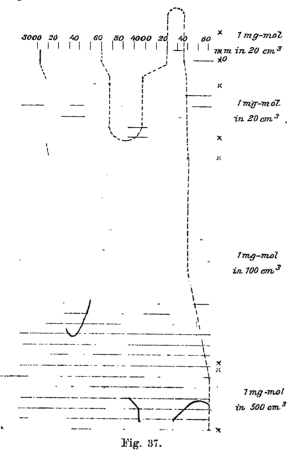
Dicke der Flüssigkeits- schichten	Continuirliches Spectrum	Absorptionsstreifen	
	1/λ	1/λ	
10 mm	3150	<u>-</u>	
5, 4, 3, 2 u. 1 mm	3180	_	
2 und 1 mm	3200		
	0.107 g	in 100 cm ³	
5 mm	3220		
4 mm	3300	3300-3820	
3 mm	3330	33303820	
$2~\mathrm{mm}$	3330	3330-3750	
1 mm	3360	3360-3550	
	0.107 g	in 500 cm ³	
$4~\mathrm{mm}$	3920		
$3~\mathrm{mm}$	4100		
1 mm	Continuirliches	Spectrum bis 4650.	



Chlorwasserstoffsaures Orthotoluidin. (In Fig. 36 punctirt.) 0.107 g in 20 cm³. Alcoholische Lösung von Salzsäure.

	-		
Dicke der Flüssigkeits- schichten	Continuirliches Spectrum	Absorptionsstreifen	
-	1/2	. 1/2	
5 und 4 mm	3359		
3 mm	3701	3701-4426.7	
2 mm	3701	3701-4331	
1 mm	3768	3768-4547.5	
		Absorption schwach	
0.107 g in 100 cm ³	alcoholische Lös	sung von Salzsäure.	
5 mm	Dasselbe wie	e bei 1 mm oben.	
4 mm	4547.5	_	
2 und 1 mm	aber schwach.	Spectrum bis 1/2 4566	
0.:	107 g in 500 cm	3.	
5 bis 1 mm	Continuirliches	Spectrum bis 1/2 4660.	

139. 11. Paratoluidin (Fig. 37). 0.107 g oder 1 mg-Molecel in 20 cm 3 , alcoholische Lösung.

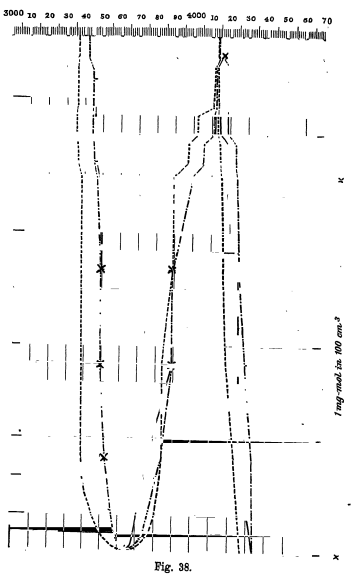


1						
Dicke der Flüssig- keitsschichten		Continuirliches Spectrum		Absorptio	nsstreifen	
					I.	II.
E 87 S S S S S S S S S S S S S S S S S S			1/2		1/λ	1/λ
	5 mm	bis	3080		_	
4, 3, 2 und	1 mm		3115			
		0.1	07 g in	100 cm^3		
	5 mm		3151	315	1 - 3701	
	4 mm		3151	3151	-3647	
	3 mm		3270	3270)3647	
	2 mm		3324	3324	l3493	_
	1 mm			unsi	chtbar	
		0.3	107 g in	500 cm ³		
5, 4 und	3 mm		3930			
	2 mm		3930			3930 - 4547
	1 mm		4033		-	4033-4331
		0.1	07 g in 5	$2500~\mathrm{cm}^3$		
	5 mm			1		4033-4331
4, 3, 2 n. 1	mm Spe	ectrum	continui	rlich aber	schwach	bis 1/λ 4660

Chlorwasserstoffsaures Paratoluidin. (In Fig. 37 punctirt.) 0.107 g oder 1 mg-Molecel Paratoluidin in 20 cm³ Alcohol gelöst und mit 20 cm³ einer alcoholischen Lösung von Salzsäure gemischt. Also ein Molecel in 40 cm³.

Dicke der Flüssig- keitsschichten	Continuirliches Spectrum	Absorptionsstreifen	
	1/2	1/2	
	1/^	1/1	
10 mm	1/λ 4426	1/λ 3647—4253	
8 mm	4426	3647-4253	
6 mm	4426	3701-4020	
4 und 2 mm	4474		

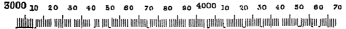
140. 12. Kresole (Fig. 38). Orthokresol, $C_6H_4(CH_3)\cdot OH$. 1:2. 0.108 g in 20 cm³ Alcohol.



-	Dicke der Flüssigkeits- schichten	Continu Spec	irliches trum	Absorpti	onsstreifen
-		1/λ	λ	1/λ 1/λ	λ λ
	5, 4 und 3 mm	3413	2930	3413-4125	2930-2424.3
	2 mm	3460	2890.3	3460 - 4093	
	1 mm	3480	2875	3480-4016	2875-2490
			0.108	8 g in 100 cm ³	
	5 mm	3493	2863	3493-4016	2863-2490
	4 mm	3493	2863	3493 - 3890	2863-2568
	3 mm	3493	2863	3493 - 3890	2863-2568
	2 mm	3525	2836.5	3525-3832	2836.5-2609
	1 mm	3531	2831.5	Absorptionsstr	eifen noch sicht-
				bar aber sch	
Meta	kresol, C6H4(C	$(\mathrm{H}_3) \cdot \mathrm{OH}$. 1:3.	0.108 g in	20 cm ³ Alcoho
	5 mm	3433	2912.5	3433-4125	2912.5 - 2424.3
	4, 3 und 2 mm	3460	2890.3	3460-4125	2890.3-2424.3
	1 mm	3493	2863	3493-4016	2863-2490.5
			0.108	3 g in 100 cm ³	
	$5~\mathrm{mm}$	3493	2863	34933890	28632568
	3 mm	3493	2863	3493 - 2832	2863.5-2609
	$2 \mathrm{min}$	3525	2836.5	3525 - 3768	2863.5 - 2653
	1 mm	3531	2836.5		
Para	kresol, C ₆ H ₁ (C	H ₃)-OH	. 1:4.	0.108 g in	20 cm ³ Alcoho
	5 und 4 mm	3359	2976.5		
	3 und 2 mm	3359	2976.5	3359-4016	2976.52490.5
	1 mm	3392	2948	3392 - 3890	2498-2658
			0.10	8 g in 100 cm ³	
	5 22.2 4	9909			0040 0050
	5 und 4 mm	3392	2948	3892 - 3890	2948 - 2658
	3 und 2 mm	3392 3392	2948 2948	3392 - 3890 33923832	2948—2609

141. 13. Dioxybenzole (Fig. 39). Pyrocatechin. Ortho, $C_6H_4(OH)_2$ 1:2. 0.110 g in 20 cm³, wässrige Lösung.

Dicke der Flüssigkeits- schichten	Continu		Absorp	ptionsstreifen	
-	1/λ	λ	1/λ 1/λ	λ λ	
5 mm	3399	2492			
4 mm	3413	2930			
3 mm	3426	2918.5			
2 mm	3439	2906.5	3439-4125	5 2906.5—2424.5	
1 mm	3460	2890.3	34604016	3 2890.3—2490.5	
		$0.110 \mathrm{\ g}$	in 100 cm ³		
5 mm	3460	2890.3	3460-4016	5 2890.3—2490.5	
4 mm	3460	2890.3	3460-3890	2890.3-2568	
$3 \mathrm{\ mm}$	3507	2852.3	35073890	2852.3 - 2568	
2 mm	3507	2852.3	35073832	2 2852.3 2609	
1 mm	8581	2831.5	85313768	8 2831.5—2653	
		0.110 g	in $500 \mathrm{cm}^3$		
5 mm	3531	2831.5	8581-3769	3	
4 mm	3531	2831.5	i —		



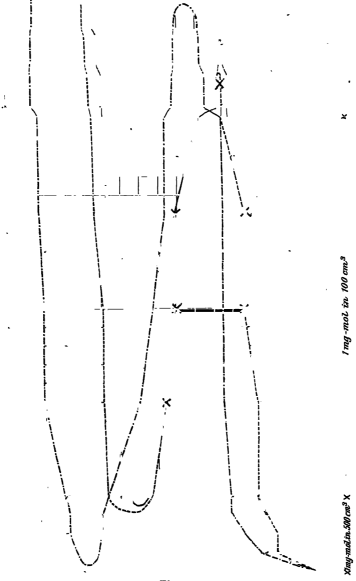


Fig. 39.

Resorcin. Meta, $C_6 H_4(OH)_2$ 1:3. 0.110 g in 20 cm³ wässrige Lösung.

Dicke der Flüssig- keitsschichten	Continu Spect		Absorpti	onsstreifen
5 und 4 mm 3 mm 2 mm 1 mm	1/2 3466 8487 8507 8507	λ 2885 2869 2852.3 2852.3	1/\(\lambda\) 3487—4125 3507—4125 3507—4016	λ 2869—2424.3 2852.3—2424.3 2852.3—2490.5

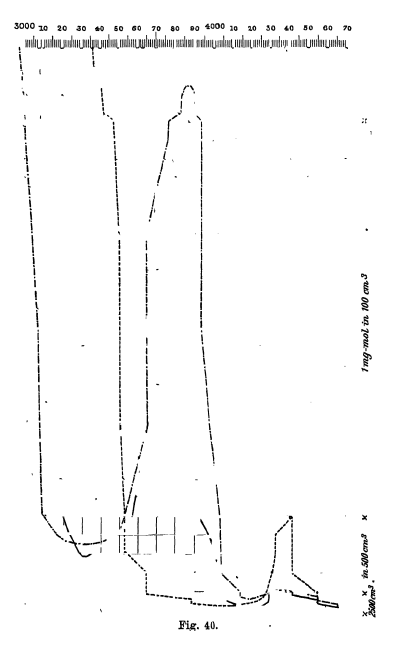
Dicke der Flüssig- keitsschichten	Continuirliches Spectrum		Absorptionsstreifen		
		0.110 g in	1 100 cm ³		
	1/λ	λ	1/ λ	λ	λ
$5~\mathrm{mm}$	3507	2852.3	3507-4016	2852.3-	-2490.5
4 mm	3531	2831.5	3531 - 3890	2831.5 -	-2568
3 mm	3531	2831.5	35313890	2831.5-	-2568
2 mm	3537	2826.5	3537 - 3832	2826.5-	-2609
1 mm	3537	2826.5	3647 - 3768	2740 -	-2653

 $\mbox{Hydrochinon.}$ Para. $\mbox{C}_6\mbox{H}_1(\mbox{OH})_2$ 1:4, 0.110 g in 20 cm³, alcoholische Lösung.

5 mm	3151	3171		-
4 mm	3151	3171	31513890	3171—2568
3 mm	3151	3171	3151—3890	3171-2568
1 mm	3187	3140	3187 - 3832	3140-2690
	0.110	g in 100 c	m³	
5 mm	3187	3140	3187-3832	3140-2690
4 mm	3187	3140	3187 - 3832	3140-2690
3 mm	3194	3130	3194 - 3768	3130-2653
2 mm	3194	3130	3194-3701	3130-2701
1 mm	3221	3104.5	3221 - 3647	3104.5-2740
	0.11	0 g in 500	cm ³	
$5~\mathrm{mm}$	3297	3033	3297 - 3531	3033-2831.5
4 mm	3320	3014	33203500	3014-2857.5
3 mm	3320	3014	3320-3500	30142857.5
2 mm	3359	2976.5	3359 - 3493	2976.5-2863

142. 14. **Oxybenzoësäuren** (Fig. 40). — Natürliche Salicylsäure $C_6H_4(OH)\cdot COOH$. 1:2. 0.138 g in 200 cm³ Alcohol.

Dicke der Flüssigkeits- schichten	Continuirliches Spectrum		Absorptionsstreifen I		
-7 -7- 7-1	1/λ	à	1/λ	λ	
5 mm bis	2986.5	3348.5	<u>-</u>		
3 mm	3008.5	3324	_	t	
2 mm	3008.5	3324	3008.5 3826	3324-2613	
1 mm	3008.5	3324	3008.5 - 3757	3324-2662	
		0.138 g in	100 cm ³ Alcohol		
5 mm	3008.5	3324	3008.53757	3324-2662	
4 mm	3044	3283	3004-3641	3283-2744.5	
3 mm	3066	3261	3066-3641	3261 - 2744.5	
2 mm	3066	3261	3066-3641	3261 - 2744.5	
1 mm	3080	3245.5	3080-3525	3245.5 - 2836.5	
		0.138 g in	n 500 ³ cm		
5 mm	3080	3245.5	3080-3525	3245.5-2836.5	
4 mm	3151	3171	3151-3494	3171-2863	
				sorptionsstreifen II	
_	4400		1 2500 cm ³	n401 0n49	
5 mm	4130	2421	4130-4326	2421-2313	
4 mm	4130	2421	41304243	2421 - 2358	



Metoxybenzoësäure, $C_6H_4(\mathrm{OH})\mathrm{COOH}.~1:3.~0.138~\mathrm{g}$ in $20~\mathrm{cm}^3,$ alcoholische Lösung.

Dicke der Flüssigkeits- schichten		nuirliches ectrum	A haamati on auture d	
	1/λ	λ	1/λ	λ
5, 4 und 3 mm bis	3080	3245.5		
1 mm	3080	3245,5	30803826	3245-2613

Dicke der Flüssigkeits- schichten	Continuirlich Spectrum	es Absorptionsstreifen
-	0.	138 g in 100 cm ³
	1/\(\lambda\)	1/2
$5 \mathrm{mm}$	3080 3245.	'
4, 3 und 2 mm	3115 3208	0020 0240-2018
1 mm	3187 3140	3115-3641 3208-2744.5 3187-3568 3140-2802.5
	0.	138 g in 500 cm ³
5 mm	3187 3140	3188-3568 3140-2802.5
4 nm	3221 3104.	
$3 \mathbf{mm}$	3270 3059	2000
$2 \hspace{0.1cm} \mathbf{mm}$	4028 2482.5	
$1 \mathbf{mm}$	4055 2466	4055-4311 2466-2321
	0.:	138 g in 2500 cm ³
5 und 4 mm	4055 2466	4055 4311 2466—2321
3 mm	4055 2466	4055-4297 2466-2329
$2 \mathrm{mm}$	4082 2450	4082 - 4297 2450 - 2329
1 mm	Continuirliche 2148.5	es Spectrum bis $1/\lambda$ 4658 oder

Paroxybenzoesäure. $C_6H_4\cdot (OH)\cdot COOH$. 1:1. 0.138 g in 20 cm³, alcoholische Lösung.

```
5 und 4 mm
                   3359
                           2976.5
         3 mm
                  3392
                           2949
         2 mm
                   3426
                           2918.5
         1 mm
                   3480
                           2875
                              0.138 g in 100 cm<sup>3</sup>
         5 mm
                  3480
                           2875
4, 3 und 2 mm
                  3500
                          2857.5
         1 mm
                  3525
                          2836.5
                                    3525-4415 2836.5 -2265
                              0.138 g in 500 cm<sup>3</sup>
  4 und 3 mm
                  3525
                          2836.5
                                    3525 - 4326
                                                   2836 - 2313
        2 mm
                  3641
                          2744.5
                                    3641 - 4306 2744.5 2323.5
        1 mm
                  3641
                          2744.5
                                    3641--4297 2744.5--2329
                              0.138 g in 2500 cm<sup>3</sup>
  5 und 4 mm
                  3641
                          2744.5 | 8641 -4297 2744.5---2329
        3 mm
                  3885
                          2572
                                    3885 - 4297
                                                  2572 - 2329
        2 mm
                  3885
                          2572
                                    3885 - 4179
                                                  2572--2329
        1 mm
                    Continuirliches Spectrum bis 1/2 4658 oder
                                    λ 2148.5.
```

Resultate.

- 143. 1. Aromatische Kohlenwasserstoffe: Das Absorptionsspectrum von Benzol zeigt 6 Absorptionsbanden, das von Naphtalin 4.
- 2. Aromatische tertiäre Basen und ihre Salze: Der Unterschied zwischen der Schwingungsart der Base, der Säure und des Salzes ist sehr deutlich; die Schwingungsamplitüde ist beim Salz viel geringer, als bei der Base. Pyridin und sein Hydrochlorid, Dipyridin und Picolin zeigen je ein Absorptionsband. Zwei Proben von Chinolin, das eine aus Theer erhalten, das andere synthetisch nach Skraup dargestellt, gaben identische Absorption mit drei Bändern.

Die Polymerisation von Pyridin ändert nicht die Form der Absorptionscurve, aber die Stärke der Absorption ist sehr vermehrt. Derselbe Unterschied zeigt sich bei den Terpenen mit der Formel $C_{10}H_{16}$ und den Sesquiterpenen $C_{15}H_{24}$, obgleich hier keine Bänder vorhanden sind.

- 3. Additionsproducte von tertiären Basen und Salzen. Piperidin hat kein selectives Absorptionsvermögen, wie aus dem Verhalten von Benzolhexachlorid vorhergesagt war. Andererseits hat Tetrahydrochinolin ein solches, sein Spectrum besitzt ein Band.
- 4. Primäre und secundäre aromatische Basen oder Amidoderivate und ihre Salze. Sowohl Ortho- als Para-Toluidin und ihre Hydrochloride zeigen ein Absorptionsband.
- 5. Das Spectrum von Ortho- und Meta-Xylol haben einen Absorptionsstreif, das von Paraxylol zwei. Da diese Substanzen, abweichend von den früher untersuchten isomeren Körpern, frei von Sauerstoff sind, geben sie das Mittel, zu untersuchen, welchen Einfluss die blosse Lagenänderung der drei CH₃-Gruppen in diesen Xylolen und der NH₂- und CH₃-Gruppe in den Toluidinen hat. Die von der Curve eingeschlossene Fläche ist am kleinsten bei Metaxylol, dann folgt Orthoxylol, am grössten ist sie bei Paraxylol.

Aus diesen Untersuchungen wurden folgende Schlüsse gezogen:

1. Wenn ein N-Atom für ein C-Atom im Benzol- oder Naphtalinkern eingeführt wird, bleibt die Fähigkeit selectiver Absorption erhalten.

Dasselbe war schon aus dem Verhalten von Picolin gefolgert.

- 2. Wenn die Condensation von C und N in dem Molecel eines benzolartigen Körpers durch die Addition von H zu jedem C oder N verändert wird ist die Fähigkeit selectiver Absorption vernichtet.
- 3. Wenn die Condensation von C in Chinolin durch die Vereinigung mit vier H-Atomen verändert ist, wird die Intensität der selectiven Absorption geschwächt, aber nicht vernichtet.
- 4. Moleceln von Verbindungen, d. h. Moleceln, welche aus verschiedenartigen Atomen bestehen, schwingen als ganze Einheiten, und die Grundschwingungen veranlassen secundäre Schwingungen, die in keiner sichtbaren Beziehung zu den chemischen Componenten des Molecels stehen, mögen dies Atome oder kleinere Moleceln sein. 1)

Die Untersuchung dreier isomerer Kresole, Dioxybenzole und Oxybenzoësäuren führte nicht zur Entdeckung irgend welcher Anzeigen in den Curven der molecularen Schwingung, die auf die Lagerung der substituirten Hydroxyle im Benzolring hindeuten könnten; aber zweifellos ist die Fläche, welche von der Absorptionscurve eingeschlossen wird, bei allen drei Reihen

¹⁾ Dieser Schluss ist richtig für substituirte Kohlenstoffverbindungen, gilt aber nicht allgemein für wässrige Lösungen von Metallsalzen. Es hat sich gezeigt, dass ein für Salpetersäure characteristisches Absorptionsband bei vielen Metallnitraten auftritt, wenn die Verdünnung über 1 g-Molecel in 20 Litern geht. Siehe W. N. Hartley, The absorption spectra of metallic nitrates. Part. II. J. chem. Soc. 83. p. 221—246 (1903).

grösser bei den Para-Derivaten, als bei den Ortho- und Meta-Isomeren, die nur wenig von einander verschieden sind. Ein ähnlicher Unterschied war bei den früher untersuchten Ortho- und Para-Toluidinen und ihren Hydrochloriden kaum zu erkennen.

Die Schwingungszahl des durch ein mg-Molecel durchgelassenen brechbarsten Strahles ist in der folgenden Tabelle angegeben, aber diese Zahlen geben natürlich kein Bild der Grösse der Fläche, da bei dieser nicht nur die Breite, sondern auch die Intensität der Absorption berücksichtigt werden muss.

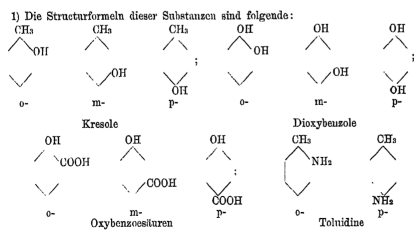
	Kresole	Dioxy	benzole	Oxyber	ızoësä uı	en
	1		1		1	
	$\overline{\lambda}$		$\overline{\lambda}$		λ	
Meta	3433	Meta	3466	\mathbf{Para}	3359	
Ortho	3413	Ortho	339 9	Meta	3080	
Para	3359	Para	3151	Ortho	2986	

Zum Vergleich sind in den Figg. 38, 39, 40 die molecularen Schwingungscurven gegeben. Die Curven von Salicylsäure²) sollen zeigen, dass das hoch gereinigte künstliche Product mit dem identisch war, welches aus Gaultheriaöl dargestellt war.

Bei der Annahme, dass die Absorption, welche irgend eines der drei Isomeren zeigt, ein Maass für seine Schwingungsgeschwindigkeit ist, also auch für die Umwandlung der Energie bei seiner Bildung, kann man sie in folgender Weise ordnen:

Umwandlung der Energie bei Bildung der

	am schwächsten		am stärksten
Xylole	Para	Meta	Ortho
Kresole	Para	Ortho	\mathbf{Meta}
Dioxybenzole	Para	\mathbf{Ortho}	Meta
Oxybenzoësäuren	Ortho	Meta	Para



2) W. N. Hartley, Proof of the indentity of natural and artificial salicylic acid. J. chem. Soc. 53. p. 641—663 (1888).

Es ist bemerkenswerth, dass v. Rechenberg 1) die drei Oxybenzoësäuren nach ihrer Verbrennungswärme ebenso ordnet.

Die Fig. 38 bezieht sich auf die Kresole; Ortho-Kresol ist durch Striche und Punkte, Meta-Kresol durch ausgezogene Linie, Para-Kresol durch punctirte Linie dargestellt. Die beiden ersten Curven fallen in den mit χ bezeichneten Puncten zusammen.

In Fig. 39 gilt die Curve aus Punkten und Strichen für Hydrochinon, die punctirte für Pyrocatechin, die ausgezogene für Resorcin.

In Fig. 40 gilt die Curve aus Punkten und Strichen für natürliche Salicylsäure, die ausgezogene für Metoxybenzoësäure, die punctirte für Paroxybenzoësäure.

- 144. Ganz kürzlich hat Magini²) die ultravioletten Spectra der Dihydroxybenzole und Oxybenzoësäuren untersucht, ferner Amidobenzoë- und Phtalsäuren. Alle diese Substanzen zeigen starke Absorption mit deutlichen Banden. Bei den Amidobenzoësäuren liegen sie mehr nach dem sichtbaren Spectrum zu, als bei den Oxybenzoësäuren, was der Einführung der NH2-Gruppe zuzuschreiben ist; eine ähnliche Verschiebung bringt die Substitution einer Carboxylgruppe statt einer Hydroxylgruppe hervor. Die Einführung eines zweiten Carboxyls in den Ring scheint den Einfluss des ersten bedeutend zu vermehren, wie auch schon Hartley und Huntington fanden. Ordnet man die Isomeren nach wachsender Absorption, so folgen sich: Ortho, Meta, Para; Ortho und Meta sind sehr ähnlich, die Paraverbindung aber hat besonders starke Absorption. Im Allgemeinen hat die Lage einer einzelnen Gruppe einen deutlichen Einfluss auf die Absorption im Ultraviolett, die Absorptionsfähigkeit ist daher keine additive Eigenschaft, wie Spring³) aus Beobachtungen im sichtbaren Spectrum geschlossen hat.
- 145. Thiophen, Pyrol, Furfuran und einige der wichtigeren Furfuranderivate enthalten einen heterocyclischen geschlossenen Ring; jede dieser Verbindungen besitzt zwei Paare doppelt gebundener Kohlenstoffatome, während die Kette durch ein anderes mehrwerthiges Element geschlossen wird. Es liess sich bei diesen Körpern keine Spur discontinuirlicher Absorption entdecken, wie sie Benzol, Pyridin u. s. w. zeigen. Daher schien es wichtig, 2,5 Dimethylpyrazin zu untersuchen, da hier nicht nur ein C des Benzolringes durch N ersetzt ist, wie bei Pyridin, sondern zwei, wie die Structurformel N C(CH₃) CH CH:C(CH₃) N zeigt. Diese Substanz gehört also zu einer noch nicht untersuchten Gruppe.

¹⁾ J. v. Rechenberg, J. f. pract. Chem. 130. p. 1-45 (1880).

²⁾ R. Magini, Rend. R. Acc. dei Lincei (5) 12. p. 87-95, 260-267, 297-304, 356-363 (1903).

³⁾ W. Spring, Sur le spectre d'absorption de quelques corps organiques incolores et ses relations avec la structure moléculaire. Bull. Acc. Belg. (3) 33. p. 165—195 (1897).

⁴⁾ W. N. Hartley and J. J. Dobbie, The ultraviolet absorption spectra of some closed chain carbon compounds. J. chem. soc. 73. p. 598—606 (1898).

Nach der Analogie seiner Constitution mit der von Pyridin wurde vermuthet, dass es deutlich selective Absorption zeigen werde, und das bestätigte sich.

Ein Hauptgrund für die Untersuchung dieser Substanz war folgender: während Pyridin die Gruppe ·C: N. einmal in dem Benzolring enthält, enthält Dimethylpyrazin sie zweimal, und die ursprünglich vorgeschlagene Formel für

Cyanursäure enthält sie dreimal: N
$$\begin{array}{c} \overline{O} \\ C \longrightarrow N \\ C \longrightarrow N \end{array}$$
 COH. Wenn letztere Formel $\begin{array}{c} \overline{O} \\ C \longrightarrow N \end{array}$

für die Säure und ihre Ester richtig wäre, sollte man erwarten, dass sie ein mächtiges Absorptionsband zeigt, stärker als das von Pyrazin, ebenso wie das

von Pyrazin stärker ist, als das von Pyridin. Aber aus der reichhaltigen Erfahrung über Verhalten derartiger Substanzen wurde geschlossen, dass Cyanursäure diese Structur gar meht besitzt, sondern ihr Ring aus drei

$$\begin{array}{ccc} Gruppen & \cdot N \cdot C : O & zusammenge- \\ & H \end{array}$$

setzt ist; diese Art der Bindung einer aromatischen Gruppe, in

In der That 1) hat 2:5-Dimethylpyrazin eine starke Absorption, das Band ist breiter und verträgt stärkere Verdünnung als das von Pyridin. Die Messungsresultate sind in der Fig. 41 dargestellt.

ähnelt der von Hydropyridin oder welcher C ersetzt ist durch N. Dann würde es keine selective Absorption haben können. Fig. 41. Piperidin, Hexachlorbenzol,

Tetrahydrobenzol, Diketohexamethylen und reines Hexamethylen zeigen keine Bänder, sondern nur continuirliche Absorption.

¹⁾ W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Ultraviolet absorption spectra of some closed chain carbon compounds. Part. II. Dimethylpyrazine, Hexamethylene and Tetrahydrobenzene J. chem. soc. 77. p. 846—850 (1900).

Mit Rücksicht auf die Breite und Stärke des Absorptionsbandes von Dimethylpyrazin sei bemerkt, dass es die beiden N und auch die beiden Methyle in der Ortho- und Parastellung gegen einander enthält.

146. Es folge hier ein Verzeichniss 1) der Substanzen — mit Ausschluss der Terpene und der Campherclasse ---, welche nur continuirliches Licht durchlassen, in alphabetischer Reihenfolge:

Acetaldoxim CH3 · CH: N · OH Acetoxim $(CH_3)_2 \cdot C : N \cdot OH$ Acetylen C2H2 Aethylamin 33% NH2C2H5 Aethylen C2H4

- dichlorid C2H4Cl2 dibromid C2H4Br2 Aethylalcohol C2H5OH
- acetat CH3 · COOC2H5
 - butyrat C3H7COOC2H5
 - formiat HCOOC₂H₅
 - isocyanat CO · N · C2H5
 - propionat C2H5COOC2H5
 - valerianat C5H0O2C2H5

Alanin CH₃ CH(NH₂)COOH

Allantoin C4H6N4O3

Alloxan CO < NH - CO > CO

Allylalcohol C3H5.OH Ameisensäure H.COOH

THE PARTY OF THE P

A STATE OF THE STA

Ba-Salz (HCOO)2Ba

Ammoniumhydroxyd NH4·OH Amylen C5H10

Amylacetat CH3-COO C5H10

Amylalcohol CoH11 OH

- butyrat C3H7 · COOC5H11
- formiat HCOOC5H11
- propionat C2H5-COOC5H11

Atropin C17H25NO3

Benzol, Additionsproducte von

Benzolhexachlorid CoHo-Clo

Benzol, Tetrahydro- CoHo-H4

Biuret C2H3N3O2

Buttersäure CH3.CH2.CH2.COOH

- Ba-Salz (C3H7COO)2Ba
- Na-Salz C₃H₇COONa

iso-Buttersäure (CH3)2: CH-COOH

iso-Butylacetat CH₃·COOC₄H₉

iso-Butylbutyrat C3H7COOC4H9

iso-Butylformiat HCOOC4Ho

iso-Butylvaleriat C5H9O2C4H9

Caffein CsH10N4O2

Campher C10H10O

Carbohydrate

Stärke (C10H20O10)n Rohrzucker C12H22O11 Glucose C6H12O6 Cevadin C32H49NOv (?) Chloroform CHCl3 Cyan C₂N₂ Cyanursäure C₃N₃(OH)₃

iso-Cyanursäure, Methylester von Cyanursäure, Methylester von

Cyanurchlorid CsNaCla

Diastase

Diaethylamin NH(C2H5)2

Digitalin C20H40O12

Diketohexamethylen $CO < \frac{CH_2 - CH_2}{CH_2 - CH_2} > CO$

Dimethylamin NH(CH3)2

Essigsäure CH3-COOH Ba-Salz (CH3 · COOH)2Ba

Na-Salz CH₃-COONa

Furfuraldehyd C4H3O COII

Furfuramid (C4H3O·CH3)3N2

Furfuran CH: CH

Gelatine Glycerin C3H5(OH)3 Glycol C2H4(OH)2 Harnstoff CO(NH₂)₂

Heptan Callis

Hexamethylen Collo-116

Hexan CoH14

Hippursäure CoHoNOs

Hydrocyansäure HCN

Hydroxylaminhydrochlorid NH2(OH)HCl

Hyoscyamin C₁₇H₂₃NO₃

Invertase Isopren C₅H₈

Kaliumevanat KCNO

Leucin CoH13NO2

Melamin C₃N₃(NH₂)₃

Methylamin 33% NH2(CH3)

hydrochlorid CH₃ NH₂-HCl

Methylalcohol CH3-OH acetat CH₃ COOCH₃

¹⁾ Rep. Brit. Ass. 1901. p. 208-240, Absorption spectra and chemical constitution (organic substances.

Methylbutyrat C3H7COOCH3

" cyanurat C₃N₃(OCH₃)₃

formiat HCOOCH3 " isocyanat CONCH₃

" isocyanurat C₃O₃N₃(CH₃)₃

propionat C2II5COOCH3

" valerianat C5H9O2CH3

Narcein C23H27NOs

Natriumcarbonat Na₂CO₃

chlorid NaCl

Nicotin C10H14N2

Nitrobenzol C6H5NO2

Octan C₈H₁₈

Octylalcohol CsH17.OH

Oxalsäure (COOH)2

Pikrotoxin C30H34O13

Piperidin C5H11N

Propionsäure C2H5COOH

Ba-Salz (C2H5COO)2Ba

Propionsäure Na-Salz C2H5COONa Propylalcohol C3H7OH

" formiat HCOOC3H7

" propionat C2H5COOC3H7

" valerianat C5H9O2C3H7

Pyromucinsäure C₄H₃O COOH

Pyrrol (Pyrrolin) CH: CH

Serin CaH7NO3

Solanin C52H93NO18 (?)

Thiophen CH: CH

ĊH:CH✓

Triäthylamin N(C2H5)3

Triäthylmelamin C₃N₆H₃(C₂H₅)₃

Triathylisomelamin C3NoH3(C2H5)3

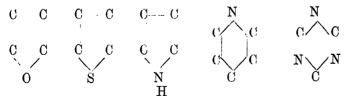
Trimethylamin N(CII3)3

Wasser Sehr durchsichtig.

147. Bei der Untersuchung der Absorptionsspectra können wir drei Arten von Körpern unterscheiden: 1. solche, welche das Licht gut durchlassen, am ultravioletten Ende absorbiren und durch Verdünnung leicht durchlässiger gemacht werden. 2. Solche Körper, deren Absorption die gleiche Erscheinung zeigt, aber stärker ist, so dass sie der Verdünnung erheblich mehr widersteht. 3. Körper mit selectiver Absorption; sie haben gleichzeitig viel stärkeres Absorptionsvermögen, d. h. sie haben viel grössere Verdünnung nöthig, damit die Banden erscheinen, und noch viel grössere, bevor sie verschwinden.

Spectra: der ersten Art entstehen durch Körper mit offener Kohlenstoff-Homologe $\overset{1}{C}$ - $\overset{1}{C}$, $\overset{1}{C}$ - $\overset{1}{C}$ - $\overset{1}{C}$ - $\overset{1}{C}$ - $\overset{1}{C}$ - $\overset{1}{C}$ - Die Substitution an Stelle eines oder mehrerer Wasserstoffatome von Hydroxyl OH, Carboxyl COOH, Methoxyl OCH2, CO, COH, NH₂, oder von Seitenketten wie CH₃, C₂H₅ u. s. w. ändert nicht den Character des Spectrums, sondern nur das Absorptionsvermögen, welches wächst, wenn (1, () oder ein sauerstoffhaltiges Radical eingeführt wird.

Spectra der zweiten Art gehören zu Stoffen, deren C-Atome eine geschlossene Kette bilden; dabei ist es einerlei, ob die Kette homocyclisch oder heterocyclisch ist, z. B.



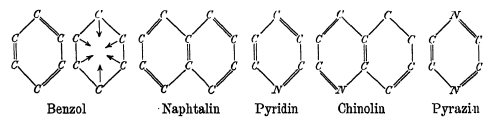
Furfuran Thiophen

Pyrrol

Piperidin Cyanursäure

Sie besitzen grösseres Absorptionsvermögen, als die Verbindungen mit offener Kette, aber keine Banden. Offenbar ist stärkere Absorption bedingt durch die Ringstructur, nicht nur durch die grössere Zahl von C-Atomen im Molecel.

Die dritte Art der Spectra zeigt Bänder; die entsprechenden Substanzen sind meist nach dem Typus von Benzol, Naphtalin, Anthracen, Phenanthren u. s. w. gebaut. Aber der Ring kann homocyclisch oder heterocyclisch sein ohne dass dadurch der Character der Spectra geändert wird, z. B.



Wenn wir sagen, dass die homocyclischen Verbindungen wenigstens drei doppelt gebundene Paare von einfach gebundenen C-Atomen besitzen, so können wir die Formel von Kekulé für Benzol als einfachsten Ausdruck ihrer Constitution nehmen. Nehmen wir an, dass jedes Atom mit wenigstens zwei anderen verbunden ist, so kommen wir practisch zur prismatischen Formel von Ladenburg oder ihrem Analogon in der Ebene. Durch die Armstrong-Baeyersche oder centrische Formel lassen sich die physicalischen Bedingungen des Kohlenstoffringes schwer darstellen, weil sie die Thatsache nicht klar zum Ausdruck bringt, dass die C-Atome im Benzolkern viel enger gebunden oder condensirt sind, als bei der hydroaromatischen Gruppe. Die grössere Condensation ergiebt sich aus dem grösseren molecularen Brechungsvermögen der aromatischen Verbindungen und aus dem specifischen Brechungsvermögen des Kohlenstoffs in ihnen. Seitenketten, welche keine selective Absorption ausüben, ändern nicht den Character des Spectrums, sondern erhöhen nur etwas die allgemeine Absorption; Verbindungen mit Nitrosubstitution zeigen im Allgemeinen intensive Absorption.

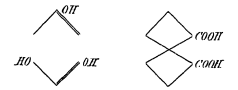
Heterocyclische Verbindungen haben grösseres allgemeines und selectives Absorptionsvermögen als homocyclische.

Es möge hier hervorgehoben werden, dass die bedeutsame Theorie für die Constitution des Benzolringes, welche wir dem Genie von Kekulé ver-

danken, hier zum ersten Mal durch bestimmte physicalische Messungen bestätigt wurde, und dass der geschlossene Ring sich als wirklich bestehend erwies.

Im Hinblick auf diese Bemerkungen seien die Untersuchungen von Brühl¹) erwähnt. Ein Vergleich der physicalischen Eigenschaften von Benzol, nämlich von Dichte, Brechungsexponent, Molecularvolumen bei 20 °, specifischer Dispersion, Molecularrefraction, Moleculardispersion, mit den gleichen Eigenschaften von Dihydrobenzol, Tetrahydrobenzol, Hexahydrobenzol, Hexan, Hexylen, Diallyl, Dipropargyl in welchen Benzol durch C_6H_6 |-3 dargestellt wird (das Zeichen|3 bedeutet, dass drei doppelt gebundene Kohlenstoffpaare vorhanden sind), C_6H_8 |-2, C_6H_{10} | , C_6H_{12} , C_6H_{14} , C_6H_{12} |- , C_6H_{10} |-2 und C_6H_6 |=2, ergab eine vollkommene Bestätigung der Formel, durch welche Kekulé die besonderen chemischen Eigenschaften des Benzols als Folgen ihrer Structur dargestellt hatte. "Die von Kekulé aus rein chemischen Argumenten dem Benzol beigelegte Structurformel ist also die einzige, welche, in dem volumetrischen und in dem optischen Thatbestand begründet, auch in thermischem Verhalten Bestätigung findet."

148. Baeyer²) glaubt bewiesen zu haben, dass der Benzolkern in zwei Zuständen existiren kann, die als tautomere zu betrachten sind, in dem Sinne, dass jedem einzelnen Derivat eine bestimmte Constitution zukommt. z. B.



Die Freiheit eines Wasserstoffatoms, verschiedene Stellen in einer Verbindung einzunehmen: NH·C:O N:C·OH, so dass es in dem einen Falle mit einem Atom N oder C verbunden ist, im andern mit O, veranlasst die Entstehung von Substanzen mit verschiedenem Character, im ersten Falle eines Phenols, im zweiten eines Ketons. Solche Substanzen nennt man tautomer. Nimmt man z.B. eine Verbindung, deren Constitution man durch chemische Reactionen sicher festgestellt zu haben glaubt, und welche zwei isomere Alkylderivate liefert, so entsteht die Frage, ob die vermeintliche Muttersubstanz an Constitution irgend einem der Derivate ähnlich ist. So giebt es zwei Methylderivate von Isatin, deren Constitution durch chemische Reactionen genügend bestimmt ist, aber wir haben keine zweifellosen Beweise dafür, dass Isatin selbst seinen Derivaten ähnlich ist.³)

¹⁾ J. Brühl, Neue Beiträge zur Frage nach der Constitution des Benzols. J. f. pract. Chem. (2) 49, p. 201—294 (1894).

²⁾ A. v. Baeyer, Ann. d. Chem. 269. p. 145-206 (1892), siehe p. 188.

³⁾ W. N. Hartley and J. J. Dobbbie, A study of the absorption spectra of isatin, carbostyril und their alkyl derivatives in relation to tautomerism. J. chem. soc. 75. p. 640—661 (1899).

Die Substitution einer Methyl- oder Aethyl-Gruppe für ein Wasserstoffatom, ohne andere Structuränderung der Substanz, vermehrt nur die allgemeine Absorption ein wenig für jedes dem Molecel zugefügte CH2 1), d. h. das durchgelassene Spectrum wird etwas verkürzt, ohne dass sich der Character der Absorptionscurve ändert; weder vermehrt sich erheblich die Intensität, noch geht allgemeine Absorption in selective über oder umgekehrt.

Die Spectra von Carbostyril und Methylpseudocarbostyril zeigen beide ein Absorptionsband in gleicher Lage, und sind auch in anderer Beziehung fast identisch, nur dass die allgemeine Absorption etwas grösser ist bei Methylund Aethyl-Pseudocarbostyril, die gewöhnliche Wirkung der Substitution eines Alkylradicals für Wasserstoff. Das Spectrum von Methylcarbostyril unterscheidet sich merklich von denen des Carbostyril und Methylpseudocarbostyril; das Absorptionsband hat eine andere Lage, ist weniger beständig und weniger intensiv, als bei letzteren, und die allgemeine Absorption ist schwächer. Aehnliche Verhältnisse zeigen sich bei Isatin und seinen Derivaten; das Spectrum von Isatin hat zwei Bänder; das von Methylpseudoisatin ist ihm sehr ähnlich, hat auch zwei Bänder und ungefähr die gleiche allgemeine Absorption. Bei Methylisatin aber findet sich nur ein starkes Absorptionsband.

Die grosse Aehnlichkeit der molecularen Schwingungscurven von Carbostyril und Methyl- und Aethyl-Pseudocarbostyril einerseits, von Isatin und Methylpseudoisatin andererseits, deuten auf identische Constitution, und da das chemische Verhalten von Methylpseudocarbostyril und Methylpseudoisatin diese als Lactame kennzeichnet, so muss dieselbe Constitution auch Carbolstyril und Isatin zugeschrieben werden. Das stimmt mit dem Resultat von Goldschmidt und Meissler²), die eine rein chemische Untersuchungsmethode anwandten, und auch mit dem neueren Resultat von Knorr³) überein.

Die Substanz o-Oxycarbanil 4), $C_7H_5O_2N$, und seine Alkylderivate bilden eine Gruppe von Verbindungen, welche in ähnlichem Verhältniss zu einander stehen, wie Isatin, Carbostyril und ihre Alkylderivate. Zwei Aethylderivate von o-Oxycarbanil sind bekannt, deren Structurformeln lauten:

Wie in den vorigen Fällen lässt chemische Untersuchung die Frage nach der Constitution von o-Oxycarbanil unentschieden. Da aber die molecularen Schwingungscurven von o-Oxycarbanil und von dem ersten der genannten Aether fast identisch sind, so hat o-Oxycarbanil dieselbe Structur wie das Lactam oder der Ketonäther. Nimmt man an, die Muttersubstanz in Lösung sei ein Ge-

¹⁾ W. N. Hartley and A. H. Huntington, Phil. Trans. 170, I. p. 257-274 (1879).

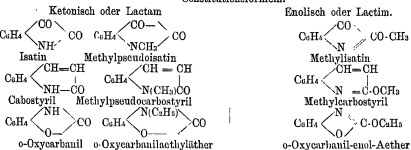
²⁾ H. Goldschmidt und A. Meissler, Ber. chem. Ges. 23. p. 253-280 (1890).

³⁾ L. Knorr, Studien über Tautomerie. Liebig's Ann. 293. p. 70-120 (1896), siehe p. 81.

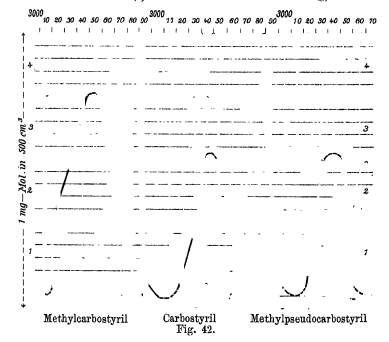
⁴⁾ W. N. Hartley, J. J. Dobbie and Ph. G. Paliatseas, A study of the absorption spectra of o-Oxycarbanil and its Alkyl derivatives in relation to tautomerism. J. chem. soc. 77. p. 839-845 (1900).

misch zweier tautomerer Formen, so muss die Lactamform stark überwiegen. In der folgenden Tabelle sind diese Resultate zusammengestellt:

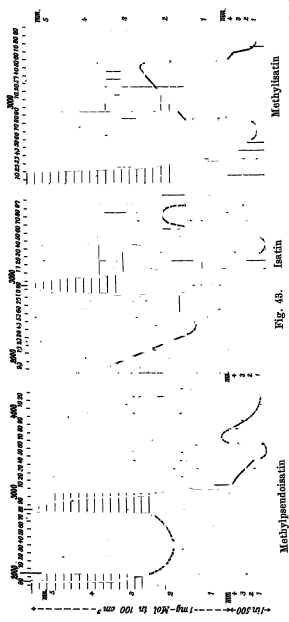
Die Muttersubstanz und die Methyl-Derivate, welche anders constituirt sind, derivate mit ähnlicher Constitution: als die Muttersubstanz: Lactim-Form. Lactam-Form Jsatin Methylisatin Methylpseudoisatin Carbostyril Methylcarbostyril Methylpseudocarbostyril o-Oxycarbanil o-Oxycarbaniläthyläther. o-Oxycarbanilaethyläther Constitutionsformeln. Ketonisch oder Lactam Enolisch oder Lactim.



Zum Vergleiche folgen in den Figg. 42, 43, 44 die Curven der drei Substanzen, während man die genauen Messungen in Wellenlängen und Schwingungszahlen in den Originalen oder in den Reports to the British Association für die Jahre 1899 bis 1903, in der chemischen Abtheilung, findet.



Man hat angenommen, dass in solchen Fällen die beiden Formen sich in der Lösung im Gleichgewichtszustand befinden; aber in den eben genannten



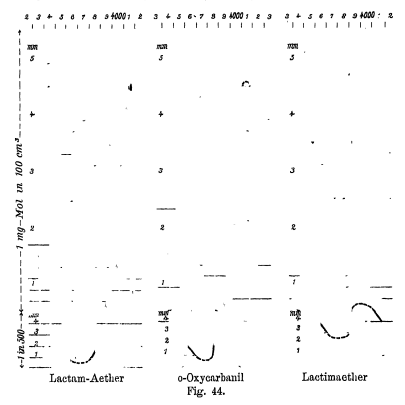
Fällen müsste die ketonische Form weit überwiegen über oder enolische die Lactim-Form; in den Absorptionscurven findet sich keine Spur der Da das chemische letzteren. Verhalten für die Pseudoderivate die Lactamform ergiebt, muss die Lactamform auch den Muttersubstanzen zugesprochen werden. Aus der Untersuchung ihrer Spectra hat sich ergeben, dass im Allgemeinen die Ketoform beständiger ist, als die Enolform. Dibenzoylmethan ist ketonisch, die tautomere Substanz Oxybenzal-aceenolisch. tophenon und diesem Fall hat die enolische Form grössere Beständigkeit; beide Substanzen geben verschiedene Spectra, und Uebergang aus der unbeständigen in die beständige Form kann man verfolgen, indem man von Zeit zu Zeit das Spectrum der Lösung photographirt.

Auch die Aethylester von Dibenzoylsuccinsäure sind hier von Interesse. Drei von den 13 möglichen Isomeren sind bekannt und ihre Spectra wurden untersucht. Knorr¹) hat Formeln für Körper gegeben, welche er ω -, β - und

 γ -Ester nennt; zwei von ihnen, β und γ , geben identische Absorptionscurven; sie sind von ketonischer Form, der Structur nach identisch, der Configuration nach verschieden, sie sind stereo-isomer. Die Curve des α -Ester ist ganz ver-

¹⁾ L. Knorr, Liebigs Ann. 293. p. 70-120 (1896).

schieden von der der beiden andern. Die α -Verbindung ist von enolischer Form und ändert sich von selbst bei gewöhnlicher Temperatur in die ketonische Form, ein Beweis, dass letztere stabiler ist. Man konnte den Uebergang verfolgen, und schon nach drei Stunden war das Absorptionsband des enolischen Esters fast verschwunden; nach drei Wochen war die Umformung vollständig, der α -Ester zeigte dieselbe Curve, wie die β - und γ -Form. (Siehe Fig. 46 und 47.)



Ein anderes interessantes Beispiel bildet Phloroglucin; auf chemischem Wege liess sich nicht entscheiden, ob die Sauerstoffatome in enolischen oder ketonischen Gruppen vorhanden sind; einigen Substanzen gegenüber verhält es sich als Phenol, gegen andere als Keton. Auch war es zweifelhaft, ob verschiedene Präparate die gleiche Constitution haben, und ob vielleicht zwei isomere Formen in gleicher Menge vorhanden sind. Da aber fünf aus verschiedenem Material und auf verschiedene Weise hergestellte Proben genau die gleiche Curve gaben, war entschieden, dass es nur eine Form giebt. Wenn die Constitution die eines Trihydroxybenzol oder Phenol ist, so muss der Trimethyläther eine der Muttersubstanz ähnliche Curve geben, und diese muss im Allgemeinen den Curven von Pyrogallol und Phenol ähnlich sein. Beides erwies sich als richtig. — Wenn andererseits die Constitution von Phloroglucin von der ketonischen Form wäre, so müssten die Curven ähnlich sein der des ähnlich constituirten Diketohexamethylen, welches keine Bänder zeigt.

Aber das war nicht der Fall. Daher muss man schliessen, dass Phloroglucin enolische Form hat, und da das Trimethylderivat die gleiche Curve zeigt, kann man nicht annehmen, dass Phloroglucin in Lösung erhebliche Mengen einer Substanz mit ketonischer Structur enthält.

Schliesslich kann man mit Bezug auf Tautomerie als durch physicalische Messungen und chemische Reactionen erwiesen annehmen, 1. dass kein "wanderndes" H-Atom nachgewiesen ist als characteristisch für Substanzen mit Tautomerie. 2. Lösungen von tautomeren Substanzen enthalten nicht gleiche Mengen beider Formen im Gleichgewicht, sondern wenn beide vorhanden sind, überwiegt die eine so sehr, dass von der andern nichts zu finden ist. 3. Manche Substanzen ändern sich freiwillig und sehr schnell nach der Lösung. 4. Die Substanzen gehen aus einer Form in die andere über unter dem Einfluss verschiedener Reagentien, wie z. B. nach Dobbie und Lauder Cotarnin bei Gegenwart von Methylalcohol oder kaustischem Natron, oder bei Gegenwart von Kaliumcyanid; es scheint, dass dabei bald die eine, bald die andere Form stabiler ist, und diese bildet sich dann.

149. Die Absorptionsspectra von Dibenzoylmethan und α -Oxybenzalacetophenon. Diese Substanzen, welche Hartley und Dob-

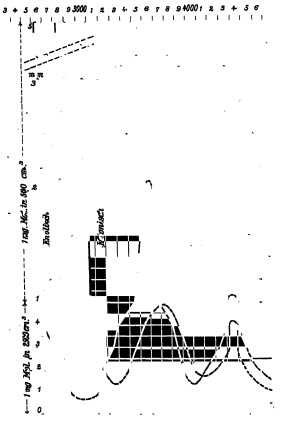


Fig. 45.

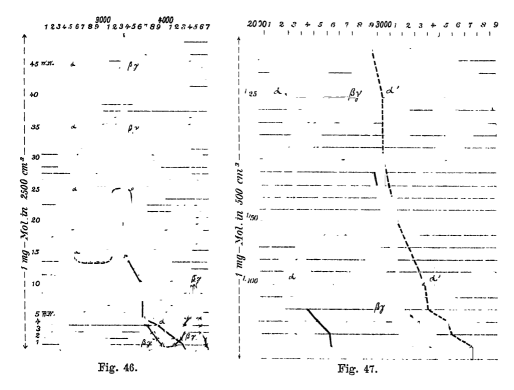
ただしの 神機を一体の神 化学を対象を表しませる。 まっきょう

bie¹) prüften, sind in derselben Weise verwandt, wie Knorrs Dibenzoylsuccinester. Ihre Constitution stellen folgende Formeln dar:

$$\begin{array}{ccc} C_6H_5 \cdot CO & C_6H_5 \cdot CO \\ & CH_2 & CH \\ & C_6H_5 \cdot CO & C_6H_5 \cdot C \cdot (OH) \end{array}$$

Dibenzoylmethan, Schm. P. 77—78⁰ α-Oxybenzalacetophenon, Schm. P. 77—78⁰ ketonisch enolisch

Die enolische Form ist in diesem Fall die stabilere, und die ketonische geht bei Zusatz einer Säure schnell in sie über. Bei den Dibenzoylsuccinestern ist es umgekehrt. Aus den in Fig. 45 dargestellten Curven ersieht man, dass beide Substanzen deutliche Bänder haben, und dass, wie bei Knorrs Estern

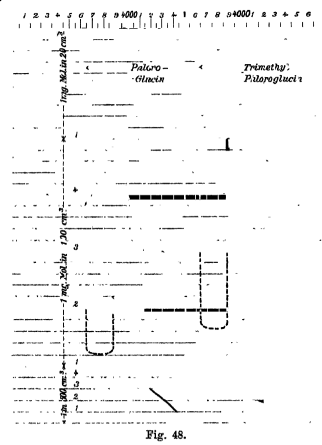


die enolische Form stärkere allgemeine Absorption ausübt. Die Umwandlung der weniger stabilen Form liess sich auch hier verfolgen, indem zeitweise eine Photographie des Spectrums der angesäuerten Lösung aufgenommen wurde.

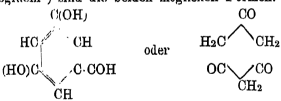
Die beiden folgenden Fig. 46 und 47 beziehen sich auf Aethyl- α -, β - und γ -Dibenzoylsuccinate. Ihre Structurformeln sind:

¹⁾ W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Spectrographic studies in tautomerism. The absorption curves of the ethyl esters of dibenzoylsuccinic acid. J. chem. soc. 77. p. 498—509 (1900).

Die Spectra der alcoholischen Lösungen bestätigen vollkommen die von Knorr auf chemischem Wege gewonnenen Schlüsse. In der Fig. 47 gilt α und α^1 für den α -Ester, wenn frisch bereitet und nach 3 Wochen; die Curven des β - und γ -Esters sind identisch.



Für Phloroglucin 1) sind die beiden möglichen Formen:



¹⁾ W. N. Hartley, J. J. Dobbie and A. Lauder, Rep. Brit. Ass. 1902.

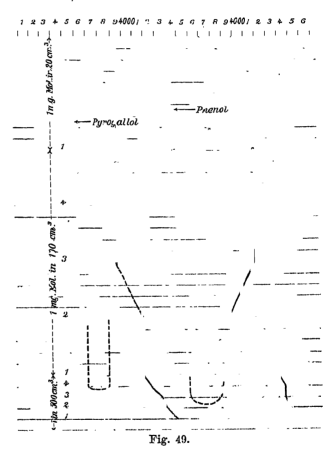
Die molecularen Schwingungscurven sprechen für die erste Formel, wie aus den Figg. 48 und 49 ersichtlich ist. Die zweite giebt zum Vergleich Pyrogallol und Phenol.

151. Absorptionsspectra der Alkaloide.

Das Absorptionsspectrum der Alkaloide zu untersuchen hat nicht nur darum Interesse, weil man damit ein Mittel gewinnt, sie zu erkennen, zu entdecken und ihre Menge zu schätzen, sondern auch weil man dadurch etwas

über ihre chemische Constitution erfahren kann. Die erste Experimentaluntersuchung wurde veranlasst durch einen Process gegen einen englischen Arzt, G. H. Lamson, wegen Vergiftung durch Aconitin im Jahre 1882.

Jede physicalische Methode, die gestattete wirkliche Messungen an diesen gefährlichen Körpern auszuführen, wurde wichtig. Nun haben fast alle wirksamen Alkaloide eine complicirte chemische Constitution, und jedes complicirte Molecel, welches Kohlenstoff in Condensation gewisser enthält, zeigt ein be-Absorptionsstimmtes spectrum im Ultraviowobei meist die



Absorptionscurve eigenartig, manchmal höchst characteristisch ist. Nur geringe Mengen sind nöthig, um ihre Spectra zu messen und solche Curven zu erhalten.

Alle Alkaloide, welche von benzolartigen Kohlenwasserstoffen stammen, oder von tertiären Basen der heterocyclischen Form, wie Pyridin, Chinolin oder von Phenanthreu, zeigen im Spectrum ihren Ursprung an.

Wenn die Constitution einer Gruppe von Alkaloiden unbekannt ist, so werden gleiche Gewichte statt molecularer Mengen in Alcohol oder einem anderen Mittel gelöst. Die so erhaltenen Curven sind dann Absorptionscurven, nicht moleculare Schwingungscurven. Obgleich die Menge der Substanz in allen Lösungen die gleiche ist, ist es nicht schwer zu erkennen, wann die Formel

einer Substanz das doppelte einer anderen ist, da die Absorptionscurve länger ist, als im Fall der Polymerisation.

Hartley 1) untersuchte 1885 fünfundvierzig verschiedene Proben, Dobbie und Lauder 2) weitere 30 Stoffe. Verschiedene Alkaloide, die zu Pflanzen derselben Familie gehören, haben vielfach dieselbe Constitution, unterscheiden sich nur durch Einzelheiten der Structur. Daher ist es zweckmässig, sie nach ihrem Ursprung zu classificiren. Folgendes ist eine Liste der untersuchten Körper:

Alkaloide der Papaveraceen:

Erste Gruppe, oder Morphingruppe.

- 1. Morphin C₁₇H₁₉NO₃ oder C₁₇H₁₇NO(OH)₂
- 2. Codeïn $C_{18}H_{21}NO_3$ oder $C_{17}H_{17}NO(OH)(OCH_3)$
- 3. Pseudomorphin $(C_{17}H_{18}NO_3)_2$ oder $[C_{17}H_{16}NO(OH_2)]_2$
- 4. Thebain $C_{19}H_{21}NO_3$ oder $C_{17}H_{15}NO(OCH_3)_2$

Zweite Gruppe, oder Papaveringruppe.

- 5. Papaverin C20H21NO4 oder C16H9N(OCH3)4
- 6. Laudanin C₂₀H₂₅NO₄ oder C₁₇H₁₅N(OH)(OCH₃)₃
- 7. Laudanosin C21H27NO4 oder C17H15N(OCH3)4

Dritte Gruppe, oder Narcotingruppe.

- 8. Narcotin C₂₂H₂₃NO₈ oder C₁₉H₁₄NO₄(OCH₃)₃
- 9. Gnoscopin

dasselbe

- 10. Oxynarcotin $C_{22}H_{23}NO_8$ oder $C_{19}H_{14}NO_5(OCH_3)_3$
- 11. Narcein C23H27NOs oder C20H18NO5(OCH3)3

Derivate der Opiumbasen.

Tetracetyl morphin C₃₄H₃₄(C₂H₃O)₄N₂O₆
Diacetyl Codeïn C₃₆H₄₂(C₂H₃O)₂N₂O₆
Oxynarcotin C₂₂H₂₃NO₈
Cotarnin C₁₂H₁₅NO₄
Cotarnin hydrobromid C₁₂H₁₃NO₃HBr
Apomorphin hydrochlorid C₁₇H₁₇NO₂-HCl
Tetrahydropapaverin C₂₀H₂₅NO₄.

Alkaloide der Cinchona-Arten.

Erste Gruppe. C19H22N2O oder C19H21N2(OH).

Cinchonin C₁₇H₁₈N₂(OH)(HC: CH₂).

Cinchonidin

Cinchonidinsulfat

Zweite Gruppe. $C_{19}H_{22}N_2O_2$ oder $C_{19}H_{20}N_2(OH)_2$.

Cupreïn

I) ritte Gruppe. $({}^{1}_{20}H_{24}N_{2}O_{2} \text{ oder } C_{19}H_{20}N_{2}(OH)(OCH_{3}).$ Chinin

¹⁾ W. N. Hartley, The absorption spectra of the alkaloids. Phil. Trans. 171, II. p. 471—521 (1885).

²⁾ J. J. Dobbie and A. Lauder, Trans. chem. soc. 83. p. 598-605, 605-628 (1903).

Chininsulfat $(C_{20}H_{24}N_2O_2)_2 \cdot H_2SO_4 \cdot 2H_2O$.

Chinidinsulfat $(C_{20}H_{24}N_2O_2)_2 \cdot H_2SO_4 \cdot 2H_2O_4$.

Derivate.

Hydrochinin C₂₀H₂₆N₂O₂.

Cinchotenin C₁₇H₁₈N₂(OH)(COOH).

Cinchomeronsäure oder βγ-Pyridin-Dicarbonsäure C₅H₃N(COOH)₂.

Alkaloide von Hydrastis Canadensis.

Hydrastin C21H21NO6.

Berberin C20H17NO4.

Canadin C₂₀H₂₁NO₄.

Derivate.

Hydrastinin C₁₁H₁₃NO₃.

Oxyhydrastinin C₁₀H₉NO₃(CH₂O₂).

Berberinnitrat C₂₀H₇NO₄·HNO₃.

Tetrahydroberberin C20H21NO4.

Berberidinsäure C₁₃H₇N(CH₂O₂)(COOH)₂.

Alkaloide von Corydalis Cava.

Corydalin C22H27NO4.

Corybulbin C21H25NO4.

Bulbocapnin C19 H19 NO1.

Corytuberin C₁₉H₂₅NO₄.

Corycavin C23 H23 NO6.

Derivate.

Dehydrocorydalinnitrat C22H23NO1·HNO3 + 2H2O.

Corydaldin C₀H₇NO(OCH₃)₂.

Corydinsäure $C_{14}H_9N(OCH_3)_2(COOH)_2 + \frac{1}{2}H_2O$.

Alkaloide aus Aconit.

Aconitin aus A. Napellus C31H47NO11.

Pseudoaconitin aus A. Ferox C₃₆H₄₉NO₁₂

Japaconitin aus A. japonicum $C_{6\,6}H_{88}N_2O_{21}$

Pikraconitin C32H45NO10

Alkaloide aus Veratrum.

Veratrin (Veratridin) C37H53NO11.

Cevadin Ca2H49NO9.

Alkaloide aus Strychnos.

Brucin $C_{15}H_{17}N_2O_2 \cdot C_0H_3(OCH_3)_2$.

Strychnin C₁₅H₁₇N₂O₂ · C₆H₅.

Alkaloide aus Solanumarten.

Nicotin C₁₀H₁₄N₂.

Solanin C42H75NO15.

Atropin C₁₇H₂₃NO₃. Hyoseyamin C₁₇H₂₃NO₃.

Verschiedene andere Alkaloide.

Digitalin (ein Glucosid) C₅₄H₄₅O₃₀. Caffeïn C₈H₁₀N₄O₂ H₂O. Piperin C₁₇H₁₉NO₃. Pikrotoxin unbestimmt.

152. Unter den Alkaloiden zeigen manche Absorptionsbänder; nur sie sollen als die interessanteren besprochen werden.

l'inter den verschiedenen Arten von Aconitin haben alle giftigen Spectra mit Bändern 1): 10 Proben wurden untersucht, und nur eine, die physiologisch unwirksum war, zeigte keine Banden. Nach den ausgedehnten Untersuchungen von C. R. A. Wright über die Natur und Constitution der Aconit-Alkaloide können verschiedene Darstellungen von Aconitin etwas verschieden constituirte Substanzen liefern. Das bestätigte Hartley, als er Wrights Praparate spectroscopisch untersuchte. Z. B. das Aconitin aus A. napellus und das Japacouttin gaben sehr ähnliche Curven; aber die des zweiten war so verandert. Wie man es erwarten würde von einer Substanz mit verdoppeltem thougewicht, d. h. bei Condensation zweier Moleceln von Aconitin zu einem mit Elimination der Elemente von Wasser; es trat nämlich viel grösseres Absorptionsvermögen bei ühnlicher Curve ein. Dasselbe wurde bei Morphin und Apomorphin beobachtet, es hatte sich auch bei Pyridin und Dipyridin gezeigt. Es wurde unchgewiesen, dass Japaconitin wirklich eine so modificirte Constitution hat, und Wright nannte es Sesquiapoaconitin. Die Formeln: Aconitin Caller NO1: und Japaconitin C66 H88 N2O21 sind in Uebereinstimmung mit den spectralen Ergebnissen. Freund und Beck freilich halten die Substanzen für identisch.

Strychnin und Brucin sind offenbar eng verwandt, aber ihre Constitution int wenig bekannt; beide scheinen einen Pyridinkern zu enthalten, verbunden wahrscheinlich mit einem Pyrrolkern, so dass sie einen dem Chinolin ähnlichen zusammengesetzten Kern bilden. Ihr Unterschied soll darin bestehen, dass ersteres zwei Methoxyle enthält. Die Absorptionscurven zeigen einen grösseren Interschied, und Hartley sagte vorher, dass Strychnin ein Derivat von Pyridin sei. Brucin wahrscheinlich ein Derivat von Hydrochinolin oder ein Additionsproduct von Chinolin mit demselben Charakter, da die Curven leider Substanzen auffallend ähnlich waren. Er bemerkte, dass die Curve des Chinin wahrscheinlich ihren Ursprung der Verbindung von 4 Pyridingler 2 Chinolinkernen verdanke. Jetzt ist bekannt, dass es eine complicite Structur hat und einen Chinolinkern enthält; es unterscheidet sich von

^{1.} Fur die Messung dieser Banden siehe: Thorpe's dictionary of applied chemistry, Article Spectrum analysis, practical applications of p. 536. Die Curven finden sich Phil. Trans 171. II. p. 471 521 (1885).

Ginchonin nur durch eine Methoxylgruppe in Parastellung. Die Untersuchungen zeigen, dass die einfachen Basen durchlässiger sind, als Substitutionsproducte, wie die Alkylderivate, während Additionsproducte oder Wasserstoffverbindungen, die man reducirte Ringe nennen könnte, oder auch die Salze der Alkaloide, wie die Hydrochloride, durchlässiger sind, als die Basen.

153. Stereo-isomerie der Alkaloide.

Manche Alkaloide mit der gleichen Formel sind stereo-isomer und geben die gleichen Curven molecularer Absorption. Als solche führen Dobbie und Lauder an: Dextro-Corydalin und inactives Corydalin, Narcotin und Gnoscopin, Tetrahydroberberin und Canadin. Wenn zwei Verbindungen die gleiche Formel haben, aber die eine optisch activ ist, die andere nicht, so kann man schliessen, dass sie nicht optisch isomer sind, wenn ihre Absorptionscurven verschieden sind; so haben Canadin und Papaverin die gleiche Formel, wie Dobbie und Lauder zeigten, aber ihre Curven ergeben, dass sie verschiedene Structur haben.

Gadamer beschreibt zwei Modificationen von inactivem Corydalin mit verschiedenem Schmelzpunkt; nur die mit höherem Schmelzpunkt lässt sich in rechtsdrehendes und inactives Corydalin spalten.

Es ist eine allgemeine Regel, dass Substanzen mit nahe verwandter Structur ähnliche moleculare Schwingungscurven geben, während Körper mit wesentlich verschiedener Structur auch verschiedene Curven erzeugen; das gilt ausnahmslos für aromatische Verbindungen ebenso wie für Alkaloide, Farbstoffe und farbige Substanzen. Diese Regel ergiebt sich als nothwendig aus der Theorie der Absorptionsspectra; es ist aber nicht zu vergessen, dass eine Hauptsache bei solchen Untersuchungen die quantitative Beziehung zwischen der Substanz und dem Spectrum ist, mag man gleiche Gewichte oder äquimoleculare Mengen nehmen.

154. Homologie unter den Alkaloiden.

Die Spectralanalyse zeigte die Verwandtschaft zwischen Morphin und Codeïn; letzteres ist zu ersterem homolog.

Ein ähnlicher Fall ist kürzlich von Dobbie und Lauder¹) studirt: die Aehnlichkeit der Spectra von Laudanin und Laudanosin bestätigt die Vermuthung ihrer Homologie. Auch mit Corydalin und Tetrahydropapaverin ist ihre Structur ähnlich, wie die nahe Uebereinstimmung der Curven zeigt, aber wahrscheinlich ist die Verwandtschaft von Laudanosin zu Corydalin näher als zu Tetrahydropapaverin, und sie mag am besten durch die Gleichung erklärt werden:

 $C_{22}H_{27}O_4N$ — $CH_2 + H_2 = C_{21}H_{27}O_4N$ Corydalin Laudanosin

Die Fig. 50 gilt für Morphin in Alcohol; die Curve für Codeïn ist fast identisch. Die Structurformeln sind:

¹⁾ J. J. Dobbie and A. Lauder, Trans. chem. soc. 83. p. 626-628 (1903).



$$\begin{array}{c} \text{Morphin} & \overset{HO}{\text{HO}} & \overset{C_{14}H_{10}}{\text{C}_{14}H_{10}} & \overset{O}{\overset{CH_2}{\text{CH}_2}}; \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & & \\ & & &$$

Der Unterschied in den Curven der Substanzen besteht darin, dass die allgemeine Absorption etwas grösser bei Codeïn als bei Morphin, noch etwas grösser bei Thebaïn ist. Die Differenz zwischen Morphin und Thebaïn¹) beträgt 242 Å., die Wellenlänge ändert sich von 3250 auf 3008; dies entspricht also $+ (CH_2)_2$ und $- H_2$.

Die Entfernung einer Methylgruppe aus solcher Verbindung würde die moleculare Schwingungscurve kaum merklich verändern, und es sind zahlreiche Fälle bekannt, wo die Einführung zweier

Wasserstoffatome das Spectrum kaum erkennbar ändert, wenn die nahe Bindung der Kohlenstoffe des Ringes dadurch nicht geändert wird.

155. Tautomerie bei den Alkaloiden.

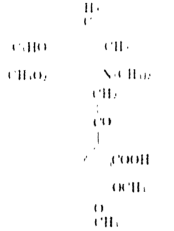
Ein besonders interessantes Beispiel von Tautomerie ist kürzlich von Dobbie und Lauder²) beobachtet. Für Cotarnin, welches aus Narcotin hergestellt wird, sind drei Structurformeln vorgeschlagen. Die erste stellt es als offene Kette mit Aldehyd-Character dar, die zweite mit dem Character einer Carbinolbase, die dritte mit dem einer Ammoniumbase. Man hat angenommen, dass in Lösungen zwei oder drei der Formen im Gleichgewicht vorhanden seien, aber welcher Formel festes Cotarnin entspricht, konnte nicht ermittelt

¹⁾ W. N. Hartley, Phil. Trans. 171. p. 471-521 (1885).

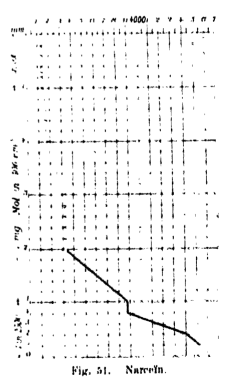
²⁾ J. J. Dobbie, A. Lauder and Ch. K. Tinkler, Trans. chem. soc. 83. p. 598-605 (1903).

werden. Nun kann man zwei verschiedene Lösungen erhalten; die in Aether oder Chloroform ist farblos, wie der feste Körper, die in Wasser oder Alcohol ist gelb. Aus dem Absorptionsspectrum der Lösungen und einiger damit verglichener Derivate ergiebt sich deutlich, dass wir in Alcohol oder Wasser die Ammoniumbase haben, während sie unter dem Einfluss von Na-Hydroxyd in die Carbmolform übergeht. Auch die Geschwindigkeit und die Bedingungen dieses Ueberganges sind studirt worden; hier genüge es zu bemerken, dass eine Lösung, welche nur die eine Form enthält, ganz in die andere umgewandelt werden kann. Die betreffenden Formeln lauten:

156. Unter allen bisher studirten Alkaloiden und ihren Derivaten befindet sieh nur eins, welches keine Bander zeigt und doch zwei Benzolringe enthält: Narcein. Die Eigenschaften und Reactionen der Substanz scheinen die von Freund und Frankforter vorgeschlagene Structurformel zu bestätigen. Die in Fig. 51 abgebildete Curve ist eigenthümlich, sie mucht den



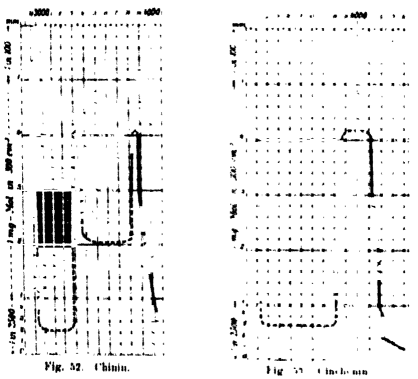
Eindruck, als sei selective Absorption vor handen, aber der brechbarere Theil wo das Band beginnen wurde, verdunkelt. Lange bevor die Constitution so ausführlich studirt war, hat Hartley die Eigenthümlichkeiten der Curve in folgender Weise erklart: Carbonyl, Carboxyl, Hydroxyl und Methoxyl in Seitenketten oder als Theile des substituirten Benzolringes



zeigen grosses Absorptionsvermögen, und das Vorkommen mehrerer oxydirter Radicale kann folgende Aenderungen im Spectrum hervorrufen: a) das Absorptionsband wird so stark verbreitert, dass es sich bis in den Theil des Spectrums erstreckt, welchen Naphthalm, Chinolm und thre Derivate absorbiten bildie Absorption wird so stark, dass sie alle weinger brechbaren Strahlen, als dem Band entsprechen, absorbirt, und teicht so weit, dass die selective Absorption bei keiner Verdünnung sichtbar wird"

Narcem scheint ein gutes Beispiel dafür zu sein, es hat sehr grosses Absorptionsvermogen, welches sich füs zu so wenig brechbaren Strahlen wie z 3000 erstreckt, wenn I min einer Losung I 1000 geprüft wird daher ist kein Band sichtbar. Auch für Papaverin big 550 gilt die Bemerkung, obgleich hier das Band grade noch sichtbar ist. Die Curven der beiden Substanzen und ihre Zusammensetzung werden das Gesagte klar machen

Da in den Formeln von Narcem und l'apaverm zwei Einge vorkommen, welche nicht sehr eng verbinden sind, so mag die Absorption des einen durch die des underen verdeckt werden, grade wie wir beim Mischen zweier Flüssigkeiten mit complementarer Absorption eine schmutzig ausschende farblose Flüssigkeit erhalten.



157. Wir geben nun die allgemeinen Resultate über die Beziehungen des Absorptionsspectrums zu der chemischen Constitution der Alkaloide Sie können matürlich zum Studium von Alkaloiden unbekannter Constitution verwandt werden.

Streng homologe Alkaloide zeigen practisch identische moleculare Schwingungscurven. Beispiele sind Morphin und Codeln. Cupreïn und Chinin, Corybulbin und Corydalin, Laudanin und Laudanosin g and a control of the property of the control of t

Substanzen mit gleicher Zusammensetzung aber verschiedenen optischen Eigenschaften, welche genau identische Curven ergeben, sind sterco-isomer. Beispiele: rechts drehendes und inactives Corydalin, Narcotin und Gnoscopin, Tetrahydroberberin und Canadin, wahrscheinlich auch Chinin und Chinidin, Cinchonin und Cinchonidin.

Die Fig. 52 zeigt die Curve für Chinin in Alcohol; damit ist die für Chinidin und Cuprem identisch. Fig. 53 gilt für Cinchonin in Alcohol, aber auch für Cinchonidin.

Substanzen, welche die gleiche Zusammensetzung haben, aber deutlich verschiedene Curven geben, sind der Structur nach verschieden. Beispiel: Papaverin und Canadin,

Substanzen, welche nach ihren Formeln scheinbar homolog sind, haben verschiedene Structur, wenn ihre Absorptionscurven differiren. Beispiele: Bulbocapnin, Papaverin und Tetrahydroberberin. Die Fig. 54 zeigt die Curve von Bulbocapnin in Alcohol.

In manchen Alkaloiden bringt eine Aenderung der Zusammensetzung der Seitenketten kaum eine Aenderung des Spectrums hervor. Beispiele:

Morphin Cr. Her NO(OH)2 and Codem Cr. He, NO(OCH atOH).

Corydalin C77H7,O4N and Tetrahydroberberin C26H24O4N. Hier ist 2(OCH3) ersetzt durch CH2O4

Narcotin C₁₂H₂₄O₅N and Hydrastin C₂₄H₂₄O₆N. Hier ist ein H des Hydrastin ersetzt durch OCH₃

Cinchonin | C₁₇H₁₈N_BOH_BCH + CH_T) | und | Cinchotenin | C₁₇H₁₈N_BOH_BCOOH), | Hier ist | CH₂ Oxydirt | zu | COOH

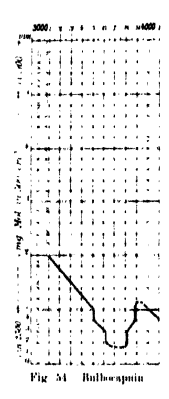
Morphin C₁₇H₁₇NO(OH)₂ and Tetracetylmorphin C₁₇H₁₇(C₂H₃O)₂ON, oder {C₇H₁₇NO(OH)₇}₂ and {C₁₇H₁₇(C₂H₃O)₂ON]₂

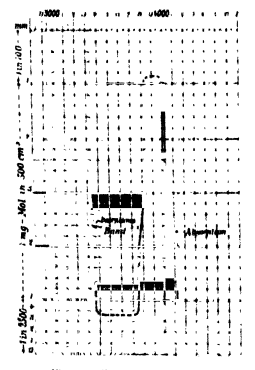
Codeïn C₁₇H₁₇NO(OCH₁₀(OH) und Diacetyleodein C₁₇H₁₆NO(C₂H₁O)(OCH₂)(OH) oder das Doppelte dieser Formeln.

Wenn, wie in den zuletzt genannten Fällen, Acetyl ein oder mehrere Wasserstoffatome ersetzt, so scheinen die Derivate dinetinischer als die ursprüngliche Basis zu sein; denn da man gleiches Gewicht, nicht dem Moleculargewicht proportionale Mengen, in Lösung bringt, enthalten die Lösungen der Derivate weniger absorbirende Substanz, welche bei Morphin und Codeïn durch den Phenanthrenring gebildet wird.

Es ist noch bemerkenswerth, dass, wenn man in eine Substanz mit geschlossenem Ring von hohem Moleculargewicht statt der H-Atome OH, CH₃, CH₄O, NH₄ u.s. w. einführt, die Absorption viel weniger geändert wird, als bei Einführung derselben Radicale in den einfachen Benzolring. Der Grund ist offenbar der, dass im ersten Fall das Gewicht des Radicals nur einen kleinen Theil des Gewichtes des ganzen Molecels ausmacht.

Die folgenden Figuren enthalten die molecularen Schwingungseurven der





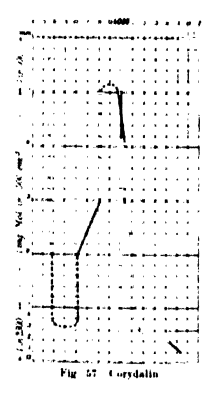


Fig. 36. Tetrahydropapaverin.

untersuchten Körper und sollen einerseits das Gesagte erhärten, andererseits das Beobachtungsmaterial geben. Fig. 55 bezieht sich auf Papaverin in Alcohol, dessen Structur ist:

Die Fig. 56 gilt für Tetrahydropapaverin, Fig. 57 für Corydalin mit der Structur:

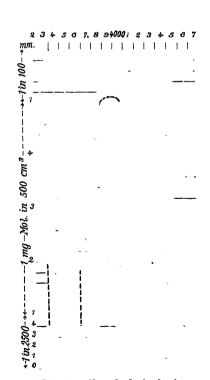


Fig. 58. Tetrahydroberberin.

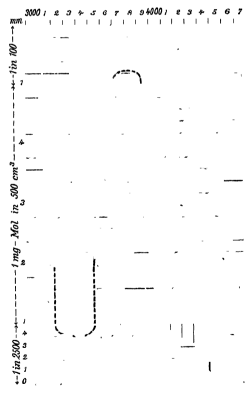
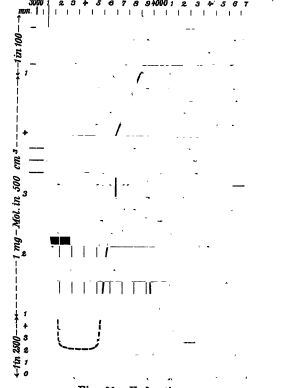
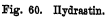


Fig. 59. Narcotin.

Fig. 58 für Tetrahydroberberin mit der Structur:

$$\begin{array}{c} & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ &$$





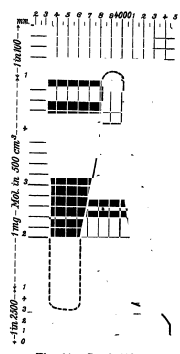


Fig. 61. Corybulbin.

Die beiden folgenden Figg. 59 und 60 gelten für Narcotin und Hydrastin. Ersteres unterscheidet sich von Letzterem nur durch Zufügung einer Methoxylgruppe am vierten Ringe, und die beiden Curven sind practisch identisch. Mit Fig. 59 ist auch die Curve von Gnoscopin identisch. Corybulbin, auf welches sich Fig. 61 bezieht, ist homolog mit Corydalin. Corydaldin (Fig. 62, Lösung in Wasser), ein Oxydationsproduct von Corydalin, ist

$$\begin{array}{c} \text{MeO} & \begin{array}{c} O \\ \text{NH} \\ \text{MeO} \end{array} \\ \end{array}$$

Fig. 63 stellt die Absorption von ω -Aminoäthylpiperonylcarboxyl-Anhydrid, einem Oxydationsproduct von Berberin, mit der Structur

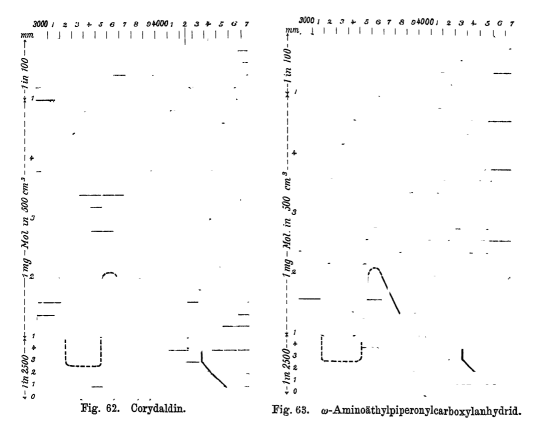
dar, Fig. 64 ist Hydrastinin:

$$CH_2 < 0$$
 $CH_2 < 0$
 CH_3

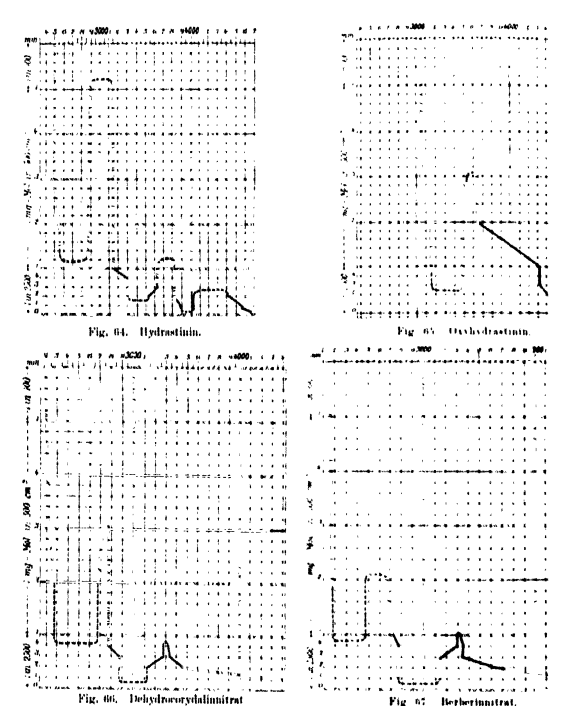
Fig. 65 Oxyhydrastinin:

$$CH_2 < \begin{matrix} 0 & & & \\ 0 & & & \\ 0 & & & \\ & & &$$

Die Figg. 62 und 63 zeigen die Wirkung des Ersatzes der Methylgruppe durch $CH_2 < {0 \atop O}$, die Figg. 63 und 65 die Wirkung der Einführung von CH_3 in letztere Substanz.



222 Kapitel III.



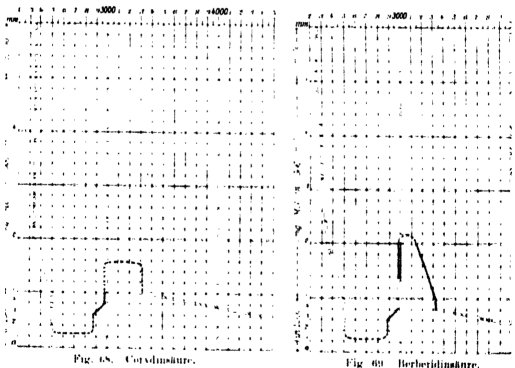
Der Vergleich der Curven und Formeln zeigt, dass bei Corydalin und Tetrahydroberberin der dritte und vierte Ring in den Oxydationsproducten geschlossen bleiben. Auch ist zu erwähnen, dass Oxyhydrastinin homolog ist



zu α -Aminoathylearboxylanhydrid, diese Substanz unterscheidet sich von Corydaldin nur durch die Seitenkette CH4O2

Die folgenden Figg. 66 und 67 stellen die Spectren von Dehydrocorydalinnitrat und Berbermnitrat in wassriger Lösung dar. Da manchmal die Nitrate der Alkaloide gut krystallisiren, sind sie in einigen Fällen untersucht worden; aber man dart nicht vergessen, dass Salpetersäure und die Nitrate, abweichend von den sehr diactinischen und nur allgemeine Absorption erzeugenden Chloriden, Sulfaten und Acetaten, characteristische Absorptionsbander zeigen. Das beeinflusst nicht die hier besprochenen Spectra, aber in anderen Fällen könnten leicht falsche Schlüsse gezogen werden, indem man das Salpetersäureband der organischen Base zuschreibt. 9 In den beiden Figuren gehört das zweite Band bei $\frac{1}{\lambda}=3000$ zu der NOa-Gruppe des Nitrates.

Die beiden folgenden Figg. 68 und 69 beziehen sich auf Oxydationsproducte von Corydalin und Berberin, Corydinsäure $C_{14}H_4N(OCH_4)_{24}CO_4H_{12}+4/2H_2O_4H_{12}$

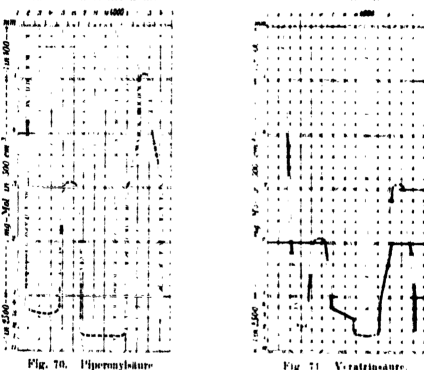


and Berberidinsaure $C_C(H_7N_3CH_2O_2(CO_2H))$. Die Derivate unterscheiden sich in ihrer Structur wie Corydalin und Tetrahydroberberin; nur da bei Corydaldin und o-Aminoathylpiperonylcarboxylanhydrid der zweite Ring verschwunden ist, beschränkt sich der Unterschied darauf, dass die beiden Methoxylgruppen des ersten Körpers durch Dioxymethylen ersetzt sind. Die Spectra

Siehe einen solchen Fall bei Pilocarpinnitrat; W. N. Hartley. Note on the spectrum of Pilocarpine nitrate. Proc. chem. soc. 19, p. 122 – 124 (1963).

der entsprechenden Derivate (siehe Figg. 62 und 63, 68 und 69) zeigen dieselbe nahe Verwandtschaft, wie die der Alkaloide selbst. Die allgemeine Absorption der Berberinderivate ist immer etwas grosser als die der entsprechen den Corydalinderivate, wahrscheinlich wegen der Wirkung der Dioxymethylengruppe; diese Annahme wird durch die Thatsache gestützt, dass Piperonylsaure ChH3(CH2O2). CO2H etwas stärkere allgemeine Absorption besitzt als Veratimsäure ChH3(OCH3). CO2H. Das zeigen die Figg. 70 und 71, welche deren Spectra geben.

Wenn eine Substanz, deren Zusammensetzung und Moleculargewicht bekannt, deren Constitution aber unbekannt ist, mit einer abnitchen Substanz von bekannter Constitution mit Hülfe der molecularen Schwingungscurven ver-



glichen wird, und es sich findet, dass die Unrven sehr ahnlich sind, sich nur in Kleinigkeiten unterscheiden, so ist es gerechtfertigt anzunehmen, dass die Substanzen im Ganzen die gleiche Constitution haben. Die Prüfung der Unrven, auch wenn der Ursprung der Körper unbekannt ist, genügt, um ahnliche Constitution zu zeigen. Als Beispiel sei Corydalin und Tetrahydroberberm angeführt die beiden Curven erwiesen sich als practisch identisch, die Substanzen wurden also für so nahezu gleicher Structur erklart, dass die eine nur als Modification der anderen zu gelten hatte, wie sie etwa durch Ersatz eines oder mehrerer H-Atome durch Cita entsteht. Damals war von beiden Substanzen weder die Zusammensetzung bekannt, noch wusste man etwas über ihre nahe Verwandtschaft.

Wenn die Behandlung mit Oxydationsmitteln zwei Reihen von Oxydationsorodueten mit ähnlichen Spectren liefert, so mag man sicher schliessen, dass lie Substanzen gleiche Structur besitzen; ist also die der einen bekannt, so ist is auch die der anderen. In dieser Weise gingen Dobb ie und Lauder vor bei hrem Studium der Constitution und Verwandtschaft zwischen Corydalin und Berberm; die beiden Reihen waren.

Dehydrocorydalin

Berberin

Corydalin

Tetrahydroberherin

Corydaldin

o-Aminoathylpiperonylearboxylanhydrid

Corydinsaure

- Berberidinsäure

158. Durch Untersuchung der ultravioletten Absorptionsspectra nach Lartleys Methode haben Bayly und Desch () versucht, die Constitution er Metallderivate von Acetylaceton (CH₃·CO·CH₂·CO·CH₃) und Acthylacetssigester (CH₃·CO·CH₄·CO·CH₄·CO·CH₄) aufzuklären. Acetylaceton und seine letallderivate scheinen sehr ähnliche Structur zu haben, da sie sämmtlich ein tarkes Absorptionsband besitzen; Acthylacetessigester giebt kein Band, aber ein Aluminiumderivat hat ein starkes Band, fast identisch mit dem der Acetyl ceton-Gruppe. Acthylacetessigaethylester (CH·CO·C·C·H·CO·C·C·Ha) und ie damit isomere Substanz Acthyl-/t acthoxycrotonsaurer Acthylester besitzen ein Absorptionsband.

Bayly und Desch benutzten alcoholische Losungen, zu welchen kleine lengen Natronlauge und Salzsaure gefügt wurden diese haben entgegengesetzte Virkung, da Natronlauge das Band entwickelt, Salzsäure die Absorption chwacht,

Da nach Hartley weder die Enol-Gruppe – COH) CH –, noch die letogruppe – CO:CH₂ –, zur Hervorbringung eines Bandes geeignet scheinen, zeil sie offene Ketten sind, musste die Erklärung des Bandes anderweitig geneht werden – Die Autoren schliessen, dass das Auttreten eines Bandes in en Lösungen von Acetylaceton, Acthylacetessigester und ihren metallischen berivaten einen Zustand von Isomerie anzeigt, bei welchem sowohl die Enolorm als die Ketoform im Gleichgewicht vorhanden sind, und dass die Betändigkeit des Bandes ein Maassstab für die Anzahl der schwingenden Molechn ist

Da ein Alkali sie vermehrt, eine Saure vermindert, scheint das Absorpionsband ein Mittel zur Messung der Reaction zwischen zwei isomeren Subtanzen, die sich im Gleichgewicht befinden, zu geben. Für das Vethylacetat önnen die Verhaltnisse durch die Gleichung COH) CH 💥 CO:CH2 dargestellt zerden, welche sich nur auf den im Uebergang befindlichen Theil der Verindung bezieht.

Diese Resultate ernmern an die Wirkung der Alkalien auf Violursäure

D. E. C. C. Bayly and C. H. Desch, The ultraviolet absorption spectra of certain not-keto tautomerides. Part. I. Acetylacetone and ethyle aceto-acetate, Trans. chem. soc. 85, 1029—1041 (1904).

(Hantzsch, Guinchard, Magnanini) und an die neuere Arbeit von Dobbie, Lauder und Tinkler¹). In dieser wird nachgewiesen, dass die Spectra der Lösung von Cotarnin in Aether oder Chloroform, von Cyanhydrocotarnin und von Aethoxyhydrocotarnin nahezu identisch mit denen von Hydrocotarnin und seiner Salze sind. Andererseits sind die Spectra verdünnter wässriger oder alcoholischer Lösungen identisch mit denen der Cotarninsalze. Daraus wird geschlossen, dass die Substanzen im ersten Falle alle die Constitution von Hydrocotarnin, im zweiten die der Cotarninsalze haben. Eine Bestätigung dafür liefert die Thatsache, dass im ersten Falle die Substanzen alle farblos, im zweiten aber gelb gefärbt sind. Weiter liess sich zeigen, dass die Lösung von Cotarnin in Aether oder Chloroform sich bei Erhitzung mit Alcohol gelb färbt, und ein Absorptionsspectrum liefert, welches dem der Cotarninsalze desto ähnlicher wird, je grösser die Menge des zugesetzten Alcohols ist

Wenn andererseits zu einer wässrigen Lösung Natronlauge oder eine andere lösliche Base zugefügt wird, verschwindet allmählich die gelbe Farbe; die Menge des veränderten Cotarnins hängt von der Menge der vorhandenen Base ab. Die Autoren vermutheten, dass ein genaueres Studium dieser Reactionen allgemein die Bedingungen isomerer und tautomerer Veränderungen aufklären könne, und dass vielleicht die Wirkung der Basen auf Cotarnin ein Mittel zum Vergleich ihrer Stärke abgeben könne. Sie veröffentlichten Reihen von Photographieen, welche die Spectra der Ammonium- und Carbinolform und den Uebergang in einander zeigen. Beide Formen sind sehr characteristisch. Nach solchen Spectren wurden dann Curven construirt 2), welche zeigen, wieviel Procent der Ammoniumform von Cotarnin in die Carbinolform umgewandelt werden durch Zusatz der Hydroxyde von Li, Na, Ba in verschiedener Stärke, und sie wurden mit der viel schwächeren Wirkung von Ammoniumhydroxyd verglichen.

DRITTER ABSCHNITT.

Absorption im sichtbaren Spectrum.

159. Die erste Untersuchung, welche einen Zusammenhang zwischen Molecularconstitution und Farbe bei organischen Substanzen erkennen liess, verdanken wir Graebe und Liebermann³). Sie zeigten, dass durch Einführung von Wasserstoff in gewisse farbige Abkömmlinge des Benzols farblose Körper entstehen. Unter allen bekannten Kohlenstoffverbindungen war die am einfachsten construirte, welche deutlich farbig ist, Chinon: C₆H₄O₂, dessen Farbe goldgelb ist. Die folgenden sich gegenübergestellten farbigen und farblosen Substanzen zeigen in ihren Structurformeln die nahe Verwandtschaft:

¹⁾ J. J. Dobbie, A. Lauder and Ch. K. Tinkler, The constitution of cotarnine. Trans chem. soc. 83. p. 598-608 (1903).

²⁾ J. J. Dobbie, A. Lauder and Ch. K. Tinkler, The relative strengths of the alkaline hydroxides and of ammonia as measured by their action on cotarnine. Trans. chem. soc. 85. p. 121—128 (1904).

³⁾ C Graebe und L. Liebermann, Ber. chem. Ges. 1. p. 104-106 (1867).

Rosolsaure, welche roth ist, giebt durch Reduction farblose Salze, und Rosanilinsalze haben eine entsprechende Serie farbloser oder gelber Leukauilinsalze.

Zu jener Zeit war die Constitution dieser Verbindungen unbekannt, aber Graebe und Liebermann schlossen, dass folgende Veränderung vorgehe: Farblose oder Leuko-Verbindung – Farbige Verbindung

$$\begin{array}{ll} HCI\cdot C_{20}H_{12}N \\ \overline{H}_{2}N \end{array} \qquad \begin{array}{ll} HCI\cdot C_{20}H_{17}N \\ \overline{H}_{2}N \\ \end{array} \qquad \begin{array}{ll} HCI\cdot C_{20}H_{17}N \\ \overline{H}_{2}N \\ \end{array}$$

Bacyers () Erklarung für die Umwandlung von Indigoweiss in Indigodau entspricht einer ahnlichen Aenderung, welche in heutigen Formeln autet:

Man meinte, diese Beispiele bewiesen, dass die physikalische Eigenschaft fer Farbe von der Art abhinge, in der die O- oder N-Atome, oder bei Indigo lie C-Atome, welche die beiden Benzolringe vereinigen, gruppirt oder mit einander verbunden sind, da die Bindung bei der farbigen Substanz immer enger ist als bei der farblosen. Die farblosen und Leuko-Verbindungen entsalten immer zwei H-Atome mehr, als die farbigen, und durch Oxydation öhnen sie wieder in diese verwandelt werden.

Auf diese Thatsachen wurde eine Theorie aufgebaut, welche annahm, lass bei allen farbigen Verbindungen oder Farbstoffen, welche Leukoderivate iefern, eine Chinon-artige Constitution vorhanden sei; die Bindung der O-Atome in Chinon wurde dargestellt wie die ahnliche Bindung der N-Atome n Azobenzolderivaten.

Seit 1867 ist die Structurformel für Chinon verändert worden, und entprechend die dieser Farbstoffe und farbigen Körper,

160. Wit (*) hat die Herkunft und Constitution einer prachtvollen Reihe on Farbstoffen heschrichen, welche Tropioline heissen, und deren erstes Glied Azobenzol ist, Callan - NCallan Obgleich dieser Stoff eine tief gelbe Farbe

¹⁾ A. v. Bacyer, Ber chem. Ges. 1, p. 17 18 (1868).

Otto N, Witt, On colouring matters derived from diago-compounds. J. chem. soc. 85, 179 (1879) On a new class of colouring matters, ibid, p. 356-884 (1879).

hat, ist er als Farbstoff nicht zu gebrauchen, weil ihm salzbildende Gruppen fehlen und er sich daher auf der Textiffaser nicht fixiren lasst. Durch allmähliche Einführung von Amidos oder Hydroxyl-Gruppen entstehen aus Azobenzol basische oder saure Derivate, welche starke Verwandtschaft zur Faser haben. Mit jeder weiter eingeführten salzbildenden Gruppe nehmen die basischen oder sauren Eigenschaften zu. Damals waren nur zwei Farbestoffe dieser Classe bekannt, Amidoazobenzol Calla N.—N.Calla NH2 und Tramidoazobenzol Calla N.—N.Calla NH2. Der erste dieser Stoffe war leuchtend NH2.

aber zu flüchtig, der zweite zwar beständig, aber zu matt und rothlich. Witt hatte vermuthet, dass die zwischen ihnen liegende Verbindung, Dianndoazobenzol, die Frische und Schönheit der ersten Substanz mit der Fischenbestandigkeit der zweiten verbinden würde. Unter dem Namen Chrysoidin wurde der Stoff später Handelsartikel.

Das Studium dieser Substanzen ist von besonderem Interesse, weil sie Einblicke in den Zusammenhang zwischen Absorption und Constitution der als Furbstoffe benutzten Kohlenwasserstoffe geben, die für den harbenchemiker von größster Wichtigkeit sind. Im Jahre 1876 machte Witt? darauf aufmerksam, dass weder Benzol noch seine Nitr-amidos oder Hydroxy Derivate Farbstoffe sind, wohl aber die Nitroaniline und Nitrophenole; auch diese werden farblos, wenn in ersteres Acetyl eingeführt wird, oder wenn im zweiten ein Alkylradical au Stelle eines Wasserstoffs im Hydroxyl tritt. Daraus folgt, dass bei diesen Körpern die Farbe an die Anwesenheit einer Nitrogruppe und einer salzbildenden Gruppe gebunden ist. Eine Verbindung welche eine Gruppe letzter Art gebrancht, um ein Farbstoff zu werden, möge Chromogen genannt werden, und die Gruppe, deren Einführung den farblosen Körper in eine Farbe verwandelt, ein Chromophor.

So ist in Nitronnilin Nitrobenzel das Chromogen, Nitrophenel und Nitroxyl die Chromophore. Die verschiedenen Nitrodiphenylamme sind alle Sauren und Farbstoffe, ihre färbende Kraft wächst mit der Anzahl der in den Benzelring eingeführten Nitroxyle. Azobenzel ist zwar, wie sehen erwähnt, ein gefärbter Körper, aber kein Farbstoff; ebense verhält sich Benzidm, aber die Einführung des Chromophers -N-N in dasselbe erzeugt herrliche Farben.

t) Es wird vielleicht nicht überfüssig sein, her darauf hinzuweisen, dass man schaff zu unterscheiden hat zwischen einem farhigen oder gefarbten Stoff, d. b. einem solchen der Theile des durchigehenden Lichtes absorbirt, also nicht farblos durchsichtig ist, und einem Farbstoff, d. h. einem Stoff, der in der Technik zur Farbung von Thier oder Pflanzenfasern benutzt werden kunn, entweder für sich allein isder unter Mitwirkung einer Reize. Uns interessirt hier natürlich diese letzte Fähigkeit gar nicht, sondern nur die Wirkung auf durchgehendes Licht; in den Publicationen dagegen findet man sehr häufig den anderen Standpunkt hervorgehoben.

²⁾ O. N. Witt, Zur Kenntniss des Banes und der Bildung farbender Kohlenstoffverbindungen, Ber. chem. Ges. 9, p. 522 - 527 (1876). The structure and formation of dye-stuffs. J. Chem. Soc. Abstr. 2, p. 103 - 405 (1876).

Amido- und Oxyazo-Benzol sind Farbstoffe, ebenso Triamidoazobenzol oder Manchesterbraun. Dem Tetramidotetrazotriphenyl, $C_6H_4[N=N\cdot C_6H_3(NH_2)_2]_2$ entspricht das ähnliche Tetroxytetrazotriphenyl, $C_6H_4[N=N\cdot C_6H_3(OH)_2]_2$, aber die Hydroxyle geben letzterem saure Eigenschaften, so dass es sich nicht mit Säuren verbindet.

Die freien Farbstoffe sind immer weniger gefärbt, als ihre Salze; so sind die Nitroaniline, Nitrophenole, Pikrinsäure u. s. w. schwach gelb, ihre Salze dunkelgelb, orange oder roth, und die Salze des gelben Amidoazobenzol und Oxyazobenzol sind purpur oder orangeroth. Nitroazobenzol ist neutral und kein Farbstoff, aber Azonitromethylphenyl ist ein gelber Farbstoff, da es ein Derivat des sauren Nitromethan ist.

Die farbigen Derivate von Anthrachinon zeigen, dass die beiden Gruppen von Carbonyl, CO, auch als Chromophor wirken können, wenn eine salzbildende Gruppe eingeführt wird; Alizarin, Purpurin, Nitroalizarin, auch Diamidoanthrachinon sind Farbstoffe, deren Salze noch dunklere Farben haben. Von den vielen Isomeren des Alizarin sind nur zwei, Chinizarin und Xanthopurpurin, Farbstoffe; es scheint daher, dass solche Verbindungen das Hydroxyl in der Orthostellung zum Chromophor haben müssen:

$$\begin{array}{c|ccccc} OH & OH & OH \\ \hline \\ CO & OH & \\ \hline \\ CO & \\ \hline \\ Alizarin & Chinizarin & Xanthopurpurin \\ \end{array}$$

Das Chromogen des Fluoresceïn ist nicht bekannt; es muss eine farblose Substanz mit der Structur

$$C_6H_4 < CO - C_6H_4$$

$$O$$

$$CO - C_6H_4$$

sein und kann Fluoresceogen genannt werden. Sein Chromophor ist sowohl O als die Phthalyl-Gruppe C₆H₄(CO)₂; letzteres allein ist aber nicht genügend, da Phenolphthalein kein Farbstoff ist.

Daraus ergiebt sich, dass von Farbstoffen mit analoger Constitution der die beste Farbe ist, welcher die beständigsten Salze liefert.

So ist z.B. Fluoresceïn eine flüchtige gelbe Farbe, aber seine Substitutionsproducte sind beständige Farben; am schönsten ist Tetrabromfluoresceïn oder Eosin.

Bei analogen Verbindungen beeinflusst eine Aenderung der salzbildenden Gruppen den Farbenton nur wenig; so haben wir: Nitrophenol und Nitroanilin, hellgelb; Pikrinsäure und Trinitroanilin, dunkler gelb; Amidoazobenzol und Oxyazobenzol, gelb; Alizarin und Triamidoanthrachinon, roth oder violet; Rosanilin und Rosolsäure, roth; Tetramidotetrazotriphenyl und Tetroxytetrazoriphenyl, braun.

Witts Farbentheorie lautet also folgendermassen:

- 1. Die Farbe organischer Verbindungen hängt von der Gegenwart einer bestimmten Atomgruppe ab, welche farbengebende Gruppe oder Chromophor genannt wird.
- 2. Die Einführung dieses Chromophor in eine Verbindung erzeugt eine mehr oder weniger intensiv gefärbte Substanz.
- 3. Die farbige Substanz wird ein Farbstoff, wenn in die Verbindung ein oder mehrere Radikale eingeführt sind, welche salzbildende Eigenschaften ertheilen, mögen sie sauer oder basisch oder beides sein.
- 4. Verbindungen, welche nur ein Chromophor enthalten, heissen Chromogene.

Man wird leicht vermuthen, dass Farbstoffe, welche dasselbe Chromophor enthalten, gleiche oder ähnliche Absorptionsspectra zeigen. Das scheint sich in der That zu bestätigen, wie eine genauere Besprechung der Untersuchungen zeigen wird.

- 161. Die Gruppen der carbocyclischen und Sulfonsäuren (COOH und SO2H) sind Salzbildner; sie vermehren nicht merklich die Intensität der Farbe eines Farbstoffes, manchmal vermindern sie die färbende Kraft erheblich. Die Wirkung der Amido- und Hydroxyl-Gruppe ist ganz verschieden davon; durch ihre Einführung erhält das Chromogen basische oder saure Eigenschaften und gleichzeitig wird eine erhebliche Aenderung der Farbe hervorgebracht. Azobenzol und seine Derivate liefern dafür ein gutes Beispiel. Die Amido- und Hydroxyl-Gruppen heissen1) daher auxochrome, aber ihre Beziehung zu den Chromophoren ist noch nicht klar. Auxochrome Amidogruppen sind etwas verschieden von den basenbildenden Amidogruppen. Dies Verhalten lässt sich leicht erklären bei einem Studium der basischen Triphenylmethanfarben, z.B. Rosanilin enthält neben dem Chromophor = C=R=NH zwei Rosanilin. auxochrome Amidogruppen; es ist sicher, dass die Imidogruppe dieses Chromophors sich mit der Säure verbindet bei der Bildung des einsäurigen rothen Rosanilinsalzes, und dass durch sie die Verbindung mit der Faser vermittelt wird. Letzterer Schluss lässt sich daraus ziehen, dass Rosanilin die Faser mit der rothen Farbe dieses Salzes färbt, während die Salze, welche durch Neutralisirung der beiden Amidogruppen entstehen, gelb sind. Acetonaphtol ist eine schwach aber deutlich gefärbte Substanz; die intensive Farbe seines Alkalisalzes und auch der Lösung in Schwefelsäure und des Ketoimids beweisen, dass durch Einführung der Hydroxylgruppen Methylnaphtylketon in die Reihe der Farben tritt. Gräbe beobachtete dies an Tetramethyldiamidobenzophenon. Carbonyl, -CO-, ist daher ein Chromophor.
- 162. Die folgende Uebersicht¹) zeigt die Beziehungen der verschiedenen Triphenylmethanfarbstoffe zu Benzol, Anilin, Dimethylanilin u. s. w. und von Anilin zu den verschiedenen Azofarbstoffen. Auch die Constitution von Indigo

¹⁾ O. N. Witt, Auxochrome. Ber. chem. Ges. 21. p. 321-325 (1888).

²⁾ A. Bernthsen, Vortrag: Die Theerfarbstoffe in neuerer Zeit. Januar 1903, Berlin.

ist angegeben. Man sieht, dass der Benzolring sich in allen diesen Körpern vorfindet, und in der That hören sie auf zu existiren, wenn ihre Benzolringe oder die entsprechenden Atomcomplexe entfernt werden, oder wenn die Ringe sich öffnen.

Klasse des Fuchsins, Auramins, Rhodamins. (Triphenylmethanfarbstoffe.) C₆H₅ Diphenylmethan CH2 Benzol C6H6 Triphenylmethan CH< CoHs C₆H₅ C6H4 · NH2 CoH4 · NH2 Anilin CoH5 - NH2 Triamidoderivat CHe C6H4 · NH2 Diamidoderivat C6H4 - NH2 (= Leukofuchsin) C6H4 · NH2 C6H4 - N(CH3)2 Diamidoderivate CH2 tetramethylirt CoH4 - N(CH3)2 C6H4 · N(CH3)2 C6H4 - N(CH3)2 Dimethylanilin CoH5 · N(CH3)2 Leukokrystalloid- CH violett C6H4 · N(CH3)2 ·C6H4 · N(CH3)2 Tetramethyl CO "Keton" C6H4 · N(CH3)2 Diphenylenmethanoxyd CH2 Acridin CH Diphenvlaminderivate u. s. w. Diphenylamin Thiodiphenylamin (Hydro-)Phenazin Phenoxazin C6H5 Phenylhydrophenazin NH

Azofarbstoffe.

 $C_0H_5 \cdot NH_2$ Anilin; generell primäres Amin R · NII_2 ; Diamin $R'' < \frac{NII_2}{NII_2}$ $C_0H_5 \cdot N = N \cdot Cl = Anilin diazotirt, = salzsaures Diazobenzol.$ CoH5 · OH Phenol; C10H7 · OH Naphtol, C10H6 · OII · SO3II Naphtolsulfosäure. Salzsaures Diazobenzol + Naphtol = C6H5 · N = N · C10 H6 · OH = Anilin-azo-Naphtol. Auxochrome | NH2; NRH, NR2, Chromophor $A \cdot N = N \cdot B$. Gruppen in B

Âmino-Gruppe Alkylamino

Monoazofarbstoffe A · N = N · B, z. B. Amidoazobenzol Collo · N = N · Collo · NH2. Diazofarbstoffe. 1. Monamin $-N = N \cdot M \cdot N = N \cdot B$ (secundär).

2. Diamin
$$N = N \cdot B$$
 und $A \cdot N = N$ $C \quad (C =$ $A \cdot N = N$ A

Indigo, $C_{16}H_{10}N_2O_2$. Muttersubstanz: Indol, CsH7N2 gleich Cell4

Darstellung aus

HS CHI CHIH Phenylglycin, Calla NII Clla COOII Phenylylycinenrhonsaure Cella HORD HaO giebt: Hatt gield NH Calla CH Cille t mills < CiOH) 1 (1111) Indoxyl Index baure (Indeplier | Samerstoff - Indigo. COH CHARLE Calle Calla 37:114 Calle NII Indigo (weisses) Imligo (blauca)

Eine Betrachtung der Radicale, welche als Chromophore wirken konnen, zeigt, dass nur zwei derselben, die Nitro- und die Nitroso-Gruppe, einatomig sind. Es wird behauptet), dass, wenn diese Gruppen allem in einen Kohlen-wasserstoff eingeführt werden, der entstehende Koiper kaum Farbe besitzt. Aber diese Angabe ist nicht ganz richtig, denn Mononitronaphtalm ist gelb, und ebenso Nitrobenzol, wenn auch die Farbe nur schwach ist

Eine farbige Substanz entsteht aber, wenn ein salzbildendes Radical eingeführt wird, und man nimmt an, dass dies mit dem Chromophor einen geschlossenen Ring bildet. Achnlich ist es, wenn ein zweis oder dreiwerthiges Chromophor in verschiedene Kohlenwasserstoffe eingeführt wird, so dass jede Valenz an eine Kohlenwasserstoffgruppe geknüpft ist, diese aber nicht unter einander zusammenhängen. Das ist der Fall bei den Ketonen, wahrend die Diketone oder Chinone und die einfachen Ketone mit Ringstructur, wie Diphenylenketon, farbige Verbindungen sind. Eine andere Ausnahme von dieser Regel scheint Azobenzol zu bilden.

168. Die Ketongruppe CO, besonders wenn sie zweimal vorkommt, wie in den Chinonen, ist einer der wichtigsten Chromophore



Der Sauerstoff der Ketongruppe kann durch ein anderes zweiwerthiges Radical, wie Schwefel, ersetzt werden; oder der Kohlenstoff kann sich mit zwei Valenzen mit denen eines zweiwerthigen Stickstoffatoms verhanden die entstehenden Gruppen C - S und C - N haben gesteigerte chromophore Eigenschaften. Als Beispiel dafür mag bemerkt werden, dass die Derivate einfacher Ketone farblos sind, die der Thioketone, Ketonimide und Hydrazide aber farbig.

R. Nietzki, Chemie der organischen Farbstoffe. Berlin bei Springer. 1 Auff. 1901.
 38, 33Spp. Inst Englische übersetzt und mit Zusatzen versehen von A. Collin und W. Richardson, London 1892.

Die Ketongruppe C = O scheint als Chromophor nur dann zu wirken, wenn sie als Glied eines geschlossenen Kohlenstoffringes auftritt.

Eine grosse Anzahl von Farbstoffen kann man als ähnlich den Diketonen (Ortho- und Para-Chinonen) gebaut betrachten; da nach der jetzt herrschenden Ansicht die Constitution der Chinone durch die folgenden Formeln dargestellt wird, so müssen die Formeln zahlreicher Farbstoffe so modificirt werden, dass sie chinoide Structur erhalten. Formeln für Chinon sind:

Man sieht, dass in Formel II der Benzolring unverändert ist, während er in Formel I wesentlich verändert ist; die Kohlenstoffbindung ähnelt der des Dihydrobenzols, so als ob der Ring theilweise reducirt wäre.

Die Indamine hält man für Derivate von Chinonimid, daher werden ihre Formeln so dargestellt:

Eine ähnliche Structur kann man für Rosanilin und Rosolsäure annehmen:

Rosanilin
$$C = (C_6H_4 \cdot NH_2)_2$$

$$\parallel$$

$$NH$$

$$C = (C_6H_4 \cdot OH)_2$$

$$\parallel$$

$$0$$

In diesen Fällen ist der Sauerstoff der Ketongruppe durch einen zweiwerthigen Methanrest ersetzt.

Den Parachinonen sind die Orthochinone sehr ähnlich; Naphtachinon und Phenanthrachinon sind z. B. Glieder dieser Klasse, und aus ihnen kann eine neue Klasse von Stickstoffverbindungen erhalten werden, welche in manchen Beziehungen den Parachinonen analog sind: wenn ein Orthodiamin mit einem Orthochinon reagirt, so werden die Sauerstoffatome des letzteren eliminirt und tertiäre Stickstoffatome treten an ihre Stelle, so dass ein neuer Ring mit vier Kohlenstoffen und zwei Stickstoffatomen entsteht. Die Aehnlichkeit dieses

Ringes mit dem der Parachinone liegt darin, dass tertiare Stickstoffatome an die Stelle der chromophoren C — O-Gruppen des letzteren getreten sind. Die Analogie tritt deutlich hervor bei der Vergleichung der Formeln von Authrachinon mit dem einfachsten aromatischen Azin:

Anthrachinon:

Phenazu

6 '6)

Es giebt einige Vergleichspunkte zwischen den Azmen und den Chinolinen und Acridinen: es giebt Fälle, wo nur ein Kohlenstoff durch Stickstoff ersetzt ist, und man glaubt, dass wahrscheinlich darum die chromogene Natur dieser Substanzen nicht so stark ist wie die der Azine

Ferner giebt es Substanzen, bei welchen als Chromophor (-> und (-> H wirken, z. B. Tetramethyldiamidothiobenzophenon und Auramu

Man hat angenommen, dass Azobenzol nicht in allen Fällen nach seiner einfachen Constitutionsformel ($C_8H_2N=NC_8H_3$) wirkt, sondern Nietzki hat sie so abgeändert.

Hier sind die beiden Ringe nicht mehr Benzolringe, da in beiden nur zwei doppelt gebundene Kohlenstoffpnare vorhanden sind statt drei.

Armstrong blut folgende ähnliche Formel vorgeschlagen

Seine Ansichten über den Ursprung von Farbe mogen hier angegeben werden, obgleich hervorzuheben ist, dass sie weder auf einer spectroscopischen Untersuchung der Farbstoffe, noch auf ihren anderen physicalischen Eigenschaften,

H. E. Armstrong, The origin of colour, Proc. chem soc. 5, p. 101 – 105, 145, 189 – 198 (1892).

selbst nicht auf ihren chemischen Reactionen bernhen, sondern nur auf der angenommenen chinonartigen Structur.

164. Armstrong b bezieht sich in einer Darstellung seiner Ansichten uber das, was er Ursprung der Farbe neunt, auf Grabe und Liebermann und auf Witt, "Die grundlegende Vorstellung, auf welche die Schlüsse der Abhandlung aufgebaut werden, wird durch den Autor an dem Vergleich der ungesattigten Kohlenwasserstoffe und der Paraffine klar gemücht. Die Paraffine sind auttallend wenig reactionsfahige Verbindungen und sind farblos sogar im Ultraroth und Ultraviolett; die Kohlenstoffatome sind nur einfach gebunden, die andern Valenzen sind durch einwerthige Atome gesättigt. Die ungesättigten Kohlenwasserstoffe sind nicht nur reactionsfähiger, als die Paraffine, sondern bei ihnen zeigt sich ein Beginn der Farbe, wenn man die unsichtbaren Theile des Spectrums untersucht. Diese Körper werden durch Formeln dargestellt, in welchen die Kohlenstoffatome durch ie zwei oder drei Affinitäten verbunden erscheinen, was graphisch durch Linien oder Punkte angedeutet wird. Diese Durstellung soll offenbar andeuten, dass der Werth eines donnelten Bandes zweimal, der eines dreitachen dreimal so gross ist, als der eines einfachen, und man kann nicht zweifeln, dass dies oft stillschweigend angenommen, wenn auch vielleicht nicht ausdrucklich gelehrt worden ist. Aber in den letzten Jahren ist die Verstellung gunstig aufgenommen worden, dass Affinität Richtung habe, besonders y. Bareyer benutzt diese Hypothese bei der Discussion der Unterschiede in der Beständigkeit verschiedener Typen geschlossener Kohlenstoffketten. Der Autor will diese Auschauung auf mehrwerthige Atome allgemem anwenden, bei der Darstellung von Verbindungen, in welchen solche mehrfache Bindungen vorkommen, will er die mehrweithigen Atome durch gekrimmte Lanjen verbunden darstellen, um dadnich auszudrücken, dass die Affinitaten sich unter Zwang befinden, da sie nut in bestimmten Richtungen frei wirken können."

"Das Vorkommen von Farbe ist daher haufig verbunden unt einem hohen Grad von Reactionsfähigkeit, die farbigen Verbindungen haben meist hohes Potential oder geringe Beständigkeit."

"Unter den Kohlenstoffverbindungen findet sich kein Fall, wo ein Kohlenwasserstoff gefärbt ware, wenn man diesen Ausdruck im gewöhnlichen Sinne auffasst, wenn wir die Nitroverbindungen bei Seite lassen, so giebt es wenige Ausnahmen von der Regel, dass Kohlenwasserstoffderivate, die nur einwertlige Radicale enthalten, farblos sind. Ausserden haben die Ausnahmen einen bemerkenswerthen Character es handelt sich entweder um centrale Derivate von Anthracen, d. h. Verbindungen, welche durch Ersetzung der Wasserstoffatome im mittleren Kern von Anthracen entstanden sind (Anthracen ist zwar nicht farbig, aber deutlich finoreseirend); oder das einwerthige Radical enthält als Kern ein Radical wie CO."

⁴⁾ H. E. Armstrong. The origin of colour and the constitution of colouring matters Proc. chem. soc. 4, p. 27 - 33 (1888).

Dann wird die Aufmerksamkeit auf die Chinone und thre Derivate gelenkt, wobei Fittig's Ketoformel allgemein für sie angenommen wird. Der Autor disentirt weiter die Constitution der besser bekannten Farbstoffe, wobei er zu Schlüssen gelangt, die in manchen Fällen von dem bisher Angenommenen abweichen.

"Azos-Farbstoffe. — Indem auf die Experimente von Liebermann über Benzolazo-A-Naphtol hingewiesen wird und auf die von Zincke und Bindewald, wird namentlich hervorgehoben, dass letztere Benzolazo a-Naphtol aus a-Naphtachinon und Phenythydrazin hergestellt haben, welches identisch ist mit dem, welches man aus a Naphtol und einem Diazobenzolsalz erhalt Der Autor meint, dass die grosse Wichtigkeit dieses Resultates nicht hemerkt worden sei, und sehlägt vor, es auf die Azo-Farben allgemein auzuwenden, indem er für sie folgenden Typus aufstellt.

je machdem sie von Phenolen oder Aminen stammen. Die grosse Farbekraft der Azofarben würde nach dieser Hypothese eine bessete Fikkarung finden als nach der Theorie von Witt. Sie giebt einfache Aufklarung für die Thatsache, dass zur Darstellung von Azofarben kein anderes samtes Radical als OH und nur Ortho- und Para-Hydroxy- oder Amido-Verbindungen branchbar sind,"

"Rosanilin und seine Verwandten. Obgleich die gewöhnlich für sie gebrauchten Formeln sie als Verbindungen von Chinoutypus geben — wenn man annimmt, dass in Chinon die Sauerstoffatome sich zwar in Parastellung befinden, aber mit einander verbunden sind —, so schemt doch die Idee, dass sie Chinonverbindungen seien, welche Gräbe, Liebermann und Caro noch vor der bekannten Veröffentlichung von E. und O. Fischer aussprachen, vollkommen verloren gegangen zu sein. Der Autor möchte sie in der Weise der folgenden Beispiele ausdrücken:

Phtalefne: Gewöhnlich nimmt man an, v. Haeyers Untersuchungen hätten bewiesen, dass diese Verbindungen Derivate von Phtalid seien

$$\operatorname{Can}\left\{ \begin{matrix} \operatorname{CH}_{2} \\ \operatorname{CO} \end{matrix} \right\} 0,$$

Bacyer nimmt an, Phenolphthalem werde aus Dihydroxytriphenylhydroxymethanearboxylsäure gebildet, indem die Elemente des Wassers aus dem Carboxyl und dem Methanhydroxyl entfernt werden, wobei ein Lactonanhydrid gebildet wird. Wenn sich aber das Hydroxyl des Carboxylradicals trennte mit einem H-Atom des bemichbarten CaHaOH, so würde ein Derivat von Hydroxyphenylanthranol gebildet werden. Diese Constitution ist aber schon dem Phthalidem zugesprochen worden, welches mit Phenolphtalem isomer ist. Der Schluss, dass bei der Bildung von Fluorescem eine Wirkung dieser

¹⁾ Siehe R. Nietzki, Chemie der organischen Farbstoffe. Berlin 1888.

art statt hat, wurde erklaten, dass Oremol (CH cOH)OH == 1:3:5) kein Inorescem hetert, wohl aber das isomere Kresoreinol (CH):OH (OH) == 1:2:4), a ein Anthracenderivat sich nur aus einem Oreinol bilden kann, welches zwei eine hbarte unersetzte Wasserstoffatome enthalt "

"Methylenblau. Es wird vermithet, dies sei auch eine chinomirtige erbindung"

165. G. C. Foster lenkte die Aufmerksamkeit auf eine Bemerkung, elche Armstrong bei Beginn dieser Discussion über die Farbung der Körper emacht hatte nauhleh, dass ihr Verhalten gegen die unsiehtbaren ultrarothen ind ultravioletten Strahlen meht von dem gegen die siehtbaren getrennt werden firte. Das sei von grosster Wichtigkeit. Die eigentliche Frage, welche imstrong behandelt habe, sei die, ob sieh eine bestimmte Beziehung zwischen hemischer Zusammensetzung oder Structur und der Existenz und Lage der bsorptionsstreiten im durchgelassenen Licht nachweisen lasse. Die Anweseneit oder das Fehlen von Farbe nach dem durecten Utherlides Auges sei nicht massgebend, denn eine Substanz konne tarblos wie Wasser sein und doch arke Absorption im Ultraroth ausüben, oder wie manche der von Harrtley hotographisch untersuchten Substanzen im Ultraviolett. Els könne sogar ein örper im sichtbaren Spectrum selectiv absorbiren, wenn zufällig complemen dre Farben absorbirt werden, so würde das Auge annehmen, dass er ganz ei von Absorption sei

Daranthin ausserte Armstrong die Menning, eine grosse Schwierigkeit ige bei der Besprechung der Farbe in dem Fehlen einer allgemein angeommenen Farbenscala, wodurch es unmöglich werde, die Wirkungen in verhiedenen Theilen des Spectrums zu vergleichen, es werde zweifellos schliessch nothig werden, auch die Absorption in den unsichtbaren Theilen zu besäcksichtigen.

In dieser Discussion sind zwei Puncte von Armstrong ungenau angeeben worden erstlich, dass unter den Kohlenwasserstoffen keiner gefarbt sei,
enn man darinter den gewohnlichen Sinn des Wortes verstehe, und zweitens,
ass die Azofarbstoffe starke farbende Kraft haben. Die Untersuchung von
'riphenylmethanderivaten und von Azofarbstoffen, welche Hartley im Jahre
orber veröffentlicht hatte, und die Prating von Anthracen im Jahre 1881
mss hier berücksichtigt werden. Es war gezeigt worden, dass Anthracen ein
hir beständiges Absorptionsband im Violett hat, also zweifellos eine gefärbte
ubstanz ist, deren Farbe complementar zu dem absorbirten Theil ist, also

einen grünlichen Ton haben muss.) Der Vergleich der molecularen Schwingungscurven der Gruppe der Rosanilinfarben mit denen der Azofarben zeigt, dass sie keine grosse Färbekraft haben; um einen danklen Farbenton mit Chrysoïdin oder einem Tropäolin zu erhalten, brancht man viel mehr Material, als mit Rosanilin oder Methylviolett. Auch wenn man die wirkliche farbende Kraft hier nicht berücksichtigen will, sondern die Falugkeit des Stoffes, eine gegebene Menge einer Plüssigkeit zu färben, betrachtet, so undet man denselben Unterschied; die Beständigkeit und Intensität der Absorptionsbanden ist viel grösser in der Triphenylmethangruppe als in der Azogruppe. Die Curven zeigen dies viel deutlicher, als es sich beschreiben lasst

166. Armstrong b kommt auf die Frage spater weder zurück und sagt obgleich die allgemeine Gültigkeit seiner Ausicht, dass Farbe durch ehmonartige Structur bedingt sei, nicht überall anerkannt werde, zeige das Studium der Litteratur über gefürbte Körper deutlich und immer mehr, dass sie richtig Er erwähnt, dass Nietzki in der Einleitung zu seinem Ruch aber organische Farbstoffe³) den Chinoncharacter einer Anzahl von Farbstoffen bemerke, aber diese Annahme der Structur durchaus nicht zu verallgemeinern suche. Armstrong spricht dann ganz bestimmt die Ansicht auss "Bei den Farbstoffen, die ziemlich genau studirt worden sind, zeigt sich eine chinonartige Formel so allgemein anwendbar, dass es sich empfichlt, die Structur von Neuem zu überlegen, wenn die Regel in einigen Fällen nicht zu passen scheint." Er erklärt dann, der Name "chinonartig" solle auch Verbindungen von dem Typus von Benzil, CaHaCO+COCaHa, oder Diphenylglyoxal um fassen. Für die Verbindungen mit geschlossenem Ringe erklart er es weiter für wesentlich, dass wenigstens eines der Chinonkohlenstoffe unt einem zweiwerthigen Radical verbunden sei, und dass der Ring selbst ungesättigt sei, die Anwesenheit von zwei Ortho- oder Para-Carbonylen in einem gesättigten Ringe erzenge offenbar keine Farbe. Da Nitroverbindungen meht unter die vorgeschlagene "Farbenregel" fallen, so wird bemerkt, dass sie nicht alle farbig sind, sondern einige, wenn ganz rein, weiss; darans folge, dass die Nitrogruppe nicht an und für sich Farbe ertheile. Bei dem Vergleich von Orthomtrophenol mit der Paraverbindung, von welchen das erstere gelb, das zweite tarblos ist, wird angenommen, der Unterschied müsse einer anderen Structurdifferenz zugeschrieben werden, als der der Lage der Radicale. Weiter wird gezeigt, dass die Methoxynitrobenzole, welche aus os und p Nitrophenol hergestellt sind, beide farblos sind. Daher wird es als gerechtfertigt betrachtet. wenn man Orthonitrophenol durch eine chinonartige Formel darstellt, indem

¹⁾ F. Stanley Kipping, Formation of a hydrocarbon Collor from phenylpropionic acid. Proc. chem. soc. 8, p. 107 (1892). Dieser Kohlenwasserstoff krystallisirt in blassgelben Tafeln.

²⁾ H. E. Armstrong, The origin of colour H. The constitution of coloured nitrocompounds. Proc. chem. sec. 8, p. 101 (1892).

³⁾ Armstrong giebt ab Zeit für Nietzkis Veröffentlichung "Berlin 1889" an, während die erste Ausgabe 1888 erschien, in demselben Jahr, wo Armstrong seine erste Abhandlung schrieb.

nan den Hydroxylwasserstoff an die NO₂ Gruppe übertragt, wie es ähnlich er der Umbildung von Nitrophenol zu Chinouhydroxim geschieht. Dieser lypothese entsprechend wird der Name Chinonorthonitroxim statt o-Nitrohenol vorgeschlagen

Chinonartige Structur

ther Paramtrophenol, obgleich selbst farblos, liefert farbige Derivate, und aber muss nach dieser Ansicht eine Aenderung der Structur vorgehen. ur is und o-Verbindungen chinomartige Structur besitzen können, so müssen fetanitioderivate faibles sein. Das aber ist nicht der Fall, da Metanitronilm intensiv gelb ist. Natürlich kann diese Schwierigkeit umgangen werden. zenn man annimmt, dass entweder das gewöhnlich erhaltene Metanitroanilin eine einheitliche Substauz ist, oder dass seine Structur nicht wirklich die ines Anndomtrobenzols ist. Offenbar ist aber keine andere Art der Dartellung moglich, und Armstrong und kripping fanden, dass es unmöglich it, es farbles darzustellen, wenn sie auch sagen, es gabe ein "practisch farb-Man wird zum Studium dieser brage zweckmassig die photoises Henzont" raphischen Curven von Hartley und Hantington beranziehen die Farbe on Metanitroamlin tührt offenbar meht von einer Verunreinigung her, da riederholte Umkrystallisation die turve nicht anderte, es wird auch klar, rarum Ortho- und Para-Nitrophenol verschiedene Farbe haben. Die scheinar farblosch Krystalle von p-Nitrophenol sind in geschmolzenem Zustand deutch gefärbt; dies ist eine ganz häufige Erschemung, da die Wirkung der Värme die Absorption nach längeren Wellen hin verschiebt, so dass die allemeine Absorption von Violett nach Blau rückt, daher das durchgelassene icht gelb wird. Der Grund, weshalb die Substanz als Krystall nicht farbig rscheint, ist der, dass die Krystalle weisses Licht brillant reflectiren und theinbar gar kem Licht durchlassen, während doch nur an durchgelassenem acht die Farbe sichtbar werden kann, wenn sie auf Absorption beruht. cher Paranitrophenol absorbirt von Ultraviolett bis zur Wellenlänge (100, lso zwischen G und H des Sonnenspectrums, und die Absorption ist sehr itensiv, da sie noch erkennbar ist in Lösungen, deren Verdünnung zwischen 4000 Alcohol and 1 400000 bis 150000 liegt. Paranitrotohol erscheint in Trystallen glanzend weiss, geschmolzen schwach gelb; auch Dinitrobenzol scheint i langen dünnen Krystallen farblos, geschmolzen von grüngelber Farbe. Trihenylmethan endlich, welches eine prachtvolle im Tageslicht sichtbare violette "luorescenz besitzt, bildet glänzend weisse Krystalle mit Perlmutterschimmer. die Absorption reicht von Ultraviolett bis zum Violett. Seine Farbe sollte omplementär zu dem absorbirten Licht sein, und wenn vorsichtig geschmolzen,

zeigt es in der That eine blasse gelbe Farbe mit grünlichem Antlug, wie die Strahlen, welche in einem Beugungsspectrum nahe oberhalb der D-Linien liegen. Früherb war diese Substanz als farblos beschrieben worden, aber eine genauere Betrachtung der Absorptionscurve veranlasste die Prufung einiger sorgsam gereinigter Proben: in einem Probirgläschen von 10 mm Dicke war die Farbe schwach siehthar. Der Grund für diese Prufung war, dass mit einem mg-Molecel der Substanz oder 0 211 g in 20 cm² Mechol, 10 mm Dicke alles Licht bei 3980 abschnitten; es wurde daher vermuthet, dass eine grossere Menge die Absorption etwas weiter in das Violett ausdehnen werde, und dann müsste die Substanz in durchgebendem Lichte eine schwache Farbe zeigen

In sehr verdünnten Lösungen zeigt Anthracen ein deutliches und intensives Absorptionsband im Violett; auf Grund derselben Ueberlegung wurde es geschmolzen untersieht, und zeigte als Flüssigkeit eine schwache gelbgrüne Farbe. Dieselbe Farbe ist auch an sehr dünnen Krystallen erkennbar, aber die Substanz muss äusserst sorgfältig gereinigt werden, indem man sie zwei oder dreinal mit pulverisirten kaustischen Alkalien destillirt. Wie Triphenylmethan ist auch reines Anthracen prachtvoll fluoreseirend, aber die Farbe ist mehr blauviolett.

De la Harpe und Van Dorp²) erhielten einen rothen Kohlenwasserstoff, C₂₆H₁₆, Mantzⁿ) bestimmte sein Moleculargewicht und schrieb ihm die Formel zu:

Grache!) bewies, dass die Farbe wirklich der Substanz zukommt und destoglänzender wird, je mehr die Substanz gereinigt wird. Er schreibt die Farbe der Gruppe —C:C — zu, da sowohl das Dibromid als der Kohlenwasserstoff CzaHis farblos sind. Dazu sei bemerkt, dass die Gruppurung der centralen Kohlenstoffatome nicht allein die Farbe verursachen kann, sondern in Wahrheit die Vereinigung dieses Kernes mit vier Benzolringen, die wieder paarweise verbunden sind, also die Bildung von Moleceln mit grosser Structurdichte der Grund der Farbe ist. Der Benzolring besitzt unsichtbare Farbe, wie seine kräftige selective Absorption im Ultraviolett zeigt, und alle chemischen Reactionen, welche die Schwingungszahl des ganzen Molecels verkleinern oder die eines der darin vereinigten Benzolringe, verwandeln die unsichtbare Farbe in eine sichtbare. Wenn die Kohlenstoffgruppe —C:C — mit H-Atomen oder mit Alkylradikalen verbunden ware, so würde, wie man ruhig voraussagen kann, keine Farbe entstehen.

Dieser Kohlenwasserstoff wird Bi-diphenylenathylen genannt, seine Farbe

Report on chemical constitution and absorption spectra of organic substances. Rep. Brit. Ass. 1899.

²⁾ C. de la Harpe und W. A. van Dorp, Ber, chem Ges. 8, p. 1048 (1050) (1875)

³⁾ Mantz, Imng. Dissert, Genf 1892.

⁴⁾ C. Grache, Ber, chem. Ges. 25, p. 3146 - 3149 (1892).

zeigt, dass er Violett, Blau und Grün absorbirt. Es liegt hier ein interessantes Beispiel für die Structuränderungen vor, welche die Umwandlung des unsichtbar gefärbten Benzolringes in eine gerade eben noch nicht sichtbar gefärbte Substanz, in eine schwach gefärbte, und drittens in eine stark gefärbte veranlassen.

Armstrong behandelt weiter zwei gefärbte Substanzen: Paradioxyterephtalsäure und Dihydropyromellithsäure und die entsprechenden Diamidosäuren. Sie lassen sich leicht als chinoide Verbindungen darstellen, wenn wir das Princip der Tautomerie, oder isodynamische Formen, annehmen.

Er bemerkt ganz richtig, dass der Character solcher Substanzen sich durch rein chemische Methoden kaum feststellen lässt bei der Leichtigkeit, mit der Veränderungen eintreten; das hat sich sehr deutlich bei der Untersuchung der Absorptionscurven von zahlreichen tautomeren Körpern gezeigt. Es ist aber zweifelhaft, ob Armstrongs Formel für Dioxyterephtalsäure einer isodynamischen Form entspricht; bei solcher Structur sollte es lebhaft oxydirende Eigenschaften zeigen, und darin dem Chinon ähneln. Aber er führt die Fälle der Aethylsalze von Diamidoterephtalsäure und Pyromellithsäure an, welche beide roth sind und mit Salzsäure farblose Salze liefern. Er hält die Zufügung von HCl für genügend, um die chromophore Gruppe C(NH)-C(OH)(NÄt) zu unterdrücken, welche sich in C(NH₂-HCl)-COOÄt verwandelt; Säuren würden suchen, die Substanzen in Amidoverbindungen umzuwandeln.

Es giebt nur einen untersuchten Fall, wo die Umwandlung aus einer farblosen in eine farbige Verbindung eintritt, ohne dass eine chemische Wirkung bekannt wäre: das ist die Lösung von Cotarnin in Alcohol oder Aether. Aber der Schluss, dass alle solche Farbenänderungen ein Beweis für isodynanische Aenderungen der Verbindungen seien, würde schwerlich zu rechtfer-

tigen sein. Wenn man z. B. die Einwirkung von Salzsäure untersucht, so findet man, dass die Hydrochloride von Basen wie Ortho- und Paratoluidin sich von ihren Basen durch schwächere Absorption unterscheiden, und zwar sowohl schwächere allgemeine als auch selective Absorption; solche Wirkung könnte leicht eine farbige Substanz in eine farblose umwandeln. Ferner sei eine anders geartete Wirkung erwähnt, nämlich, dass das scheinbar farblose feste Nitromethoxybenzol beim Schmelzen gelb wird. Angaben über die Farblosigkeit krystallisirter Körper sollten mit Vorsicht aufgenommen werden. So wird angegeben, Succinosuccinäthylester ändere seine Farbe; aber die Farbe ist grünlich und scheint dunkler zu werden bei Erhitzung bis zum Schmelzpunkt; das rührt nur daher, dass der Körper fest weisses Licht stark reflectirt, geschmolzen aber nicht; sonst lassen auch die Krystalle grünliches Licht durch wegen der Absorption im Violett.

Armstrongs Erklärung für die Constitution von Dioxyterephtalsäure beruht auf der Annahme der Existenz von Säuren (Carbohydrilsäuren), von welchen kein Beispiel bekannt ist; sie nimmt ferner eine Constitution von Benzol an, welche mit dessen physikalischen Eigenschaften nicht übereinstimmt.

Die Hydrazine von Chinolin¹) sind sämmtlich glänzend gefärbt, einerlei, ob sie Ortho- oder Ana-(Meta-)derivate sind, und das passt nicht zu Armstrongs²) Speculationen, ebenso wenig die Fälle, wo Körper bei Tageslicht keine Fluorescenz zeigen, wohl aber starke bei electrischem Licht. Daher kann man nicht Fluorescenz als Beweis für eine Constitution betrachten, welche chinoid oder ähnlich einem gefärbten Körper wäre; denn diese Eigenschaft kommt einer Unzahl Substanzen zu, zu denen eine chinoide Formel nicht passt.

Daher geht Armstrong zu einer genaueren Erklärung über, auf welche Weise der sogen. "chinoide Mechanismus" die Ursache von Farbe sei:

"Ich möchte kurz gesagt vermuthen, dass in chinoiden Verbindungen zwei "Farbencentren" vorhanden sind, welche in den Formeln, die ich für gefärbte Körper gebraucht habe, den Symbolen \bigcirc entsprechen und durch sie ausgedrückt werden. Ich denke mir, dass diese Centren bei der Erzeugung von Farbe durch Vermittelung des durchgehenden Lichtes zusammenwirken. Substanzen, welche solche zusammen wirkenden Centren nicht besitzen, mögen allgemeine oder selective Absorption im Ultraviolett oder Infraroth haben, aber keine sichtbare Farbe. So, denke ich, kann man Rechenschaft geben über das Auftreten von Farbe in Körpern wie Diacetyl, $CH_3 \cdot CO \cdot CO \cdot CH_3$ und Dibenzoyl $C_6H_5 \cdot CO \cdot CO \cdot C_6H_5$, welche zwei benachbarte $C \subset O$ Gruppen enthalten, d. h. welche eine pseudo-orthochinonartige Structur haben, ohne Chinone zu sein.

Die Farbencentren können mit elastischen Gittern verglichen werden, um die durch Anhängung verschiedener Radicale bedingten Aenderungen dar-

¹⁾ S. J. Dufton, The hydrazines of quinoline. Trans. chem. soc. 61. p. 782-788 (1892).

²⁾ H. E. Armstrong, Trans. chem. soc. 61. p. 789-790 (1892).

zustellen; um die Aenderungen des Farbentones darzustellen, kann man sich denken, die Gitter erführen longitudinale oder seitliche Deformationen, welche an Grösse und Character verschieden sind je nach dem angehängten Radical, und daher in verschiedener Weise die einfallenden Strahlen beeinflussten. Wie falsch auch vom physikalischen Standpunkt aus dies Bild scheinen mag, ich hoffe, es wird genügen, meine Meinung klar zu machen."

167. Nach H. W. Vogel') studirten Girard und Pabst') einige Farbstoffe, welche inzwischen Handelsartikel geworden waren. Fuchsin gab ein scharfes und intensives Absorptionsband auch in sehr verdünnter Lösung; das Sulfonsäure-derivat zeigte dasselbe Band etwas nach Roth verschoben und ein zweites im Beginn des Blau. Beide verschwinden bei Zusatz von Alkali bei gleichzeitiger Rothfärbung der Lösung. Methylgrün oder Trimethylrosanilindimethyldichlorid zeigt ein Spectrum, welches ähnlich dem von Malachitgrün ist, einem Derivat von Tetramethyldiamidotriphenylmethan, und dem von Brillantgrün; letzteres unterscheidet sich von Malachitgrün durch Substitution von vier Aethylen für vier Methyle, und ist daher direct diesem homolog; aber die Aehnlichkeit ihrer Spectra ist doch merkwürdig gross.

Gleiche Aehnlichkeiten fanden Girard und Pabst bei der Eosingruppe und ihren Methylderivaten. Sie bestätigten die Analogie der Absorptionsspectra von Farbstoffen bei gleichem Ursprung, indem sie eine ganze Reihe von Farbstoffen untersuchten, die von β -Naphtol und Diazoverbindungen stammen, wie Orange 2:Diazobenzol und β -Naphtolsulfonsäure; Ponceau RR: Diazo-Aethylxylol und β -Naphtoldisulfonsäure; Ponceau B:homolog zum vorigen; Biebricher Scharlach: Diazoazobenzol und β -Naphtolsulfonsäure; Bordeaux B und R:Diazonaphtalin und β -Naphtolsulfonsäure; Congoroth: Tetrazophenyl und β -Naphtolsulfonsäure.

Die Zeichnungen zeigen die Aehnlichkeit der Curven zwischen den Grenzen B und G des Sonnenspectrums erstens für die Triphenylmethanderivate und zweitens für die Diazoverbindungen.

- 168. Ch. Kopp bemerkte gemeinsame Charactere in methylirten Farbstoffen, von welchen folgende ein Beispiel geben:
 - 1. Methylviolett (Geigy), Pentamethylirtes Pararosanilin, C16 H12 N3 (CH3)5
 - 2. Methylgrün, Pararosanilintetramethyldimethyldichlorid, $C_{19}H_{13}(CH_3)_1 \cdot N_3(CH_3Cl)_2 \cdot Zn(Cl)_2$
 - 3. Methylblau (Geigy), Dimethyldiphenylaminblau, C19 H12 (CH2)2-(('6H5)N3
 - 4. Methylirte Eosine (L. Freund) C20H5(CH3)K2Br4O5.

¹⁾ H W. Vogel, Die practische Spectralanalyse irdischer Stoffe. Nördlingen bei C. H. Beck 1877. Siehe p. 260.

²⁾ Ch. Girard et Pabst, Sur les spectres d'absorption des quelques matières colorantes. C. R. 101. p. 157-160 (1885).

³⁾ Ch. Kopp, Analyse spectrale des couleurs methylées. Bull. soc. industr. de Mulhouse. 48. p. 946—950 (1878).

Characteristische Absorptionsbänder:

- 1. Scharfes Band auf D, bestehend bis zur Verdünnung 1 g in 250 Liter.
- 2. " " zwischen C u. D " " " 1g in 65 "
- 3. " näher an C " " "

Es wird etwas ungenau gesagt, das Band entspreche Methyl und werde je nach der Farbe, dem Lösungsmittel und seinem Brechungsvermögen von B nach D hin verschoben. — Methylenblau giebt ein scharfes Band zwischen B und C in Verdünnungen von 1 g in 32 l bis zu 250 l; ein zweites zwischen 627 und D, welches nicht sehr beständig ist, hat eine mittlere Lage zwischen den Banden der obigen Substanzen 1 und 2.

Folgende 13 Substanzen, welche von Resorcin abstammen, wurden später⁴) untersucht. 1. Fluoresceïn, 2. Eosinkrystalle, 3. Methyleosin, 4. Tetrajodfluoresceïn, 5. Primrosegelb. 6. Lösliches Primrose, 7. Rubinin, 8. Phtalin. Die vier letzten Stoffe kamen von Durand et Huguenin, während die folgenden fünf von Ph. Mounet et Cie. stammen: 9. Chrysolin, 10. Gelbes Pyrosin, 11. Cyanosin, 12. Phloxin extra, 13. Rose bengale, rein.

Zwei Hauptaufgaben der Untersuchung waren: festzustellen, welchen Einfluss Homologie und Isomerie der organischen Radicale, die in die Farbstoffe eingeführt werden, auf den Farbenton und das Färbevermögen ausüben; und den Einfluss der Basicität von Säuren, welche mit basischen Farbstoffen vereinigt werden, zu finden.

Die Untersuchung von 60 Farben erwies den grossen Nutzen des Spectroscops für die Erkennung der Substanzen und für ihre quantitative Analyse nach der Methode abgestufter Verdünnung; aber es wird mit Recht bemerkt, dass man aus der Lösung eines g in einem l und Betrachtung des Spectrums nur in einer Schicht von 1 cm keinerlei brauchbare Schlüsse über eine chemische Beziehung zwischen Farbstoffen ziehen könne. Es wurde die wichtige Bemerkung gemacht, dass diese Farbstoffe im Allgemeinen fluoresciren, und es wurde ihre Farbe mit der des Fluorescenzlichtes verglichen. So fand sich:

Farbe der Löst	ıng	Fluorescenzfarbe
Fluoresceïn	} malh	Hellgrün
Primrosegelb	gelb	Gelb (
Eosinkrystalle	orangegelb	Hellgrün
Chrysalin	orange	Hellgrün
Pyrosin	1	Dunkelgrün
Phloxin	dunkelroth	Orange
Cyanosin		Orange
Rose bengale	dunkelrosa	Gelblich braun

¹⁾ Ch. Kopp, Analyse spectrale des matières colorantes de la résorcine. Bull. soc. industr. des Mulhouse 49. p. 199—204 (1879).

Farbe der Lösung Fluorescenzfarbe

Methyleosin Orange

Lösl. Primrose Kaum sichtbar

Rubinin Orange
Phtalin Orange
Tetrajodfluorescein Roth.

Eosin in concentrirter Lösung fluorescirt nicht, wohl, wenn verdünnt bis 1 g in 12 l (Hartley); Primrosegelb fluorescirt kaum concentrirt, gar nicht verdünnt. Zwischen den farbigen Derivaten von Resorcin besteht eine Familienähnlichkeit: In Verdünnung von 1 g auf 1 l zeigen sie Roth, Orange und Gelb in voller Intensität, mit den Linien A, B, C, D. Cyanosin und Rose bengale weichen etwas ab, indem sie Gelb gut durchlassen erst bei Verdünnung auf 4 l.

Substanzen von bekannter Zusammensetzung zeigen folgende Charactere: Fluorescein oder Resorciuphtalein:

Bei Verdünnung auf 1 g in 1 l ist grün sichtbar, bei 32 l Blau. Die dunkelgrünen Strahlen werden absorbirt, so dass F erst bei 256 l sichtbar wird.

Tetrajodfluoresceïn oder Erythrosin zeigt ein sehr scharfes Band zwischen E und b, welches bei einer Verdünnung auf 64 l zu verschwinden beginnt. Tetrabromfluoresceïn oder Eosin zeigt denselben Character, aber das Band ist beständig bis zu 128 l.

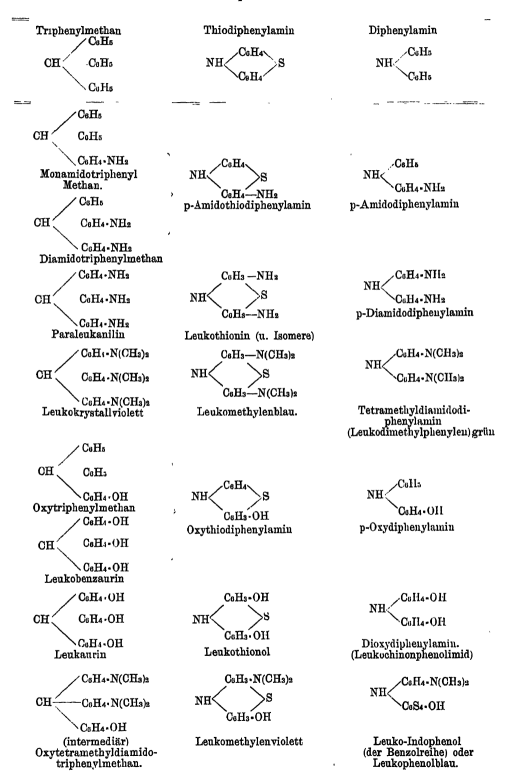
Die Verwandtschaft zu Fluorescein von Farben unbekannter Zusammensetzung wurde bestimmt durch Vergleich ihrer Spectra mit denen von Fluorescein und dessen Derivaten von bekannter Zusammensetzung.

169. Eine der vollständigsten Untersuchungen über Absorptionsspectra wurde von Bernthsen¹) für eine grosse Zahl nahe verwandter Stoffe durchgeführt. Die chemische Constitution jeder Substanz war sorgfältig untersucht. Methylenblau ist ein prachtvoller blauer Farbstoff, welcher Schwefel lenthält; seine Entdeckung verdanken wir Caro²). Lauth erhielt einen ähnichen Körper aus derselben Muttersubstanz, dem Thiodiphenylamin, und nannte ihn Thionin. Während sie einerseits vollständig analog den Triphenylmethanderivaten sind, zeigt die Constitution der verschiedenen Derivate manche Analogien mit den Diphenylaminen und den Indophenolen. Die Verwandtschaft dieser drei Klassen von Farbstoffen zeigt sich auch darin, dass sie alle die Amido- oder Oxygruppen in Parastellung zum Imidstickstoff resp. Methinkohlenstoff enthalten. Die folgende Tabelle, in welcher der Einfachheit halber die Leukoverbindungen der Farbstoffe statt dieser selbst aufgeführt werden, veranschaulicht die angedeuteten Beziehungen (wobei die horizontalen Glieder einander entsprechen):

¹⁾ A. Bernthsen, Studien in der Methylenblaugruppe. Liebig's Ann. 230. p. 73-211 (1885).

²⁾ Englisches Patent 3751, 9./10. 1877.

Kapitel III.



Der Zusammenhang zwischen den einzelnen Thiodiphenylaminderivaten ist zwar nicht erschöpfend, aber doch in den wichtigsten Fällen eingehend untersucht worden; so ist der Abbau des Methylenblaus über Methylenviolett in Thionol, wie jener des Thionins über Thionolin in Thionol vollständig durchgeführt.

Mit der Aenderung der Zusammensetzung ist eine Veränderung der Farbe verbunden derart, dass ein Austausch der Gruppe — NH resp. — (CH₃)₂Cl gegen O die Farbe nach Roth hin, umgekehrt der Eintritt von Methylengruppen die rothe resp. violette Farbe nach Blau hin verändert (auch die Beständigkeit erhöht).

In folgender Tabelle sind die wichtigsten Farbstoffe dieser Classe und ihre Absorptionsstreifen beschrieben, zum Vergleich auch jene des Fuchsins, Krystallvioletts und Anilinblaus (wasserlöslich, OB) hinzugefügt. Die Absorptionsspectra sind in der Zeichnung für drei verschiedene Concentrationen vermerkt; die stärksten Absorptionen beziehen sich fast alle auf Lösungen von 1:15000, die mittleren auf 1:60000 in dickerer, die schwachen auf 1:60000 in dünnerer Schicht.

			- ige in λ"		Farbe der Lösung		Farbe der conc. H ₂ SO ₄	Lösung in conc. HCl
ylenblau, IICl-				- 15	blau	broncef., indigof.,	grün	blau (Stich grünlichblau)
ylenazur, HCl-	665	650	600		blau, Stich violett, Fluorescenz roth	broncef., grün	17	blan
ylenviolett, l-Salz	650	(635)	585		grauviolett bis violett	schwärzlich	(violett) blau	"
ylenviolett, frei	640	625	(575)		blauviolett, Fluores- cenz roth	cantharidengrün	າາ	n
nin, HCl-Salz	625	605	(565)	λ′′′ 470	violett, Ablauf blau		_	reinblau
ıin, frei	620	610	_		viol.roth, Fluor.roth	braungeblich, grün	grün	71
othiodiphenyl- d, ZnCl2-I)op- salz	620	605	560		violettroth, Ablauf violett	kupferf. braun, schwach broncef.	grün, Ablauf gelbgrün	violettroth
ionin, HCl-Salz	580	(535)			violettblau, Ablauf roth	grün	violett	מ
iolin, HCl-Salz	605	(595)	555		purpurroth	Andrew P	(violett) blau	blauviolett
olin, frei		595	560		violettpurpurn, Ab- lauf violett, Fluor. roth	grün (gelblichgrün)	•	n
iol, HCl-Verdung in NaOII		595	(515)		violett, Fluorescenz roth	HCl-Verbdg.: grün	blau (blau- violett)	roth
niodiphenylimid		_	-		(braun)	braun	schwärzlich blau	
sin	560	550			erosi nil		gelb	gelb
ylviolett(Hexa- thyl)			(550)			_	gelbroth	orange
iblau (6B)	640	590	_		_		blutroth	braun

Die Lösungen waren in ein gewöhnliches Indigoprisma gefüllt. Die vorstehende Zusammenstellung enthält unter λ die ungefähre Angabe der Wellenlängen derjenigen Strahlen, bei welchen im Spectrum sehr verdünnter Lösungen der helle rothe Streifen nach Violett hin ziemlich scharf abschneidet, und

unter λ' und λ'' die Wellenlängen, welche der ungefähren Mitte der Absorptionsstreifen entsprechen.

170. Von grossem Interesse ist das Studium der Beziehungen zwischer den molecularen Schwingungseurven der Kohlenwasserstoffe Benzol und Triphenylmethan und der complicirteren Verbindungen, welche von ihnen abgeleitet werden können, wie der Triphenylmethanfarben und der Azobenzolfarben.

Es braucht hier nicht gesagt zu werden, dass die Farbe darauf beruht dass ein Theil des weissen Lichtes von solchen Körpern absorbirt wird. Daher ist es klar, dass die Farbe eines Körpers sichtbar oder unsichtbar sein kann Sichtbar ist sie, wenn die Absorption zwischen den Grenzen des sichtbarer Spectrums, etwa 7950 und 3933 A erfolgt. Die Körper, welche Witt Chromogene genannt hat, sind entweder unsichtbar farbig, oder sehr schwach sichtbar, weil ihre continuirliche oder selective Absorption sich auf das Violett beschränkt, wie bei Anthracen und den Ortho- und Parauitrophenolen: oder die Absorption kann auch im Sichtbaren liegen, aber so schwach sein, dass sie nicht bemerkt wird. Der Character der Absorptionscurven erklart natürliel auch die Unterschiede des Farbentones, der in verschiedenen Lösungen vor Farbstoffen und farbigen Salzen auftritt.

Als mehr oberflächliches Untersuchungsmittel ist schon die Anwendun von keilförmigen Absorptionsgefässen besprochen; man kann aus der Betrachtung so erzeugter Absorptionscurven eine ganze Reihe von Thatsachen er schliessen!). Aber sehr viel weiter führt die zuverlässigere, wenn auch un ständlichere Untersuchungsmethode von Hartley und die Darstellung dure moleculare Schwingungseurven.

Die molecularen Schwingungscurven der oben genannten Stoffe wurde durch Hartley?) festgestellt. Die Messungen und Zeichnungen beziehe sich sowohl auf das sichtbare wie auf das ultraviolette Spectrum. Die Messungen im Sichtbaren geschahen mit einem Spectroscop, welches ein Compoune prisma von Grubb enthielt, das den Abstand der D-Linien noch messen lies einen Theilkreis, und im Ocular eine Spitze, welche auf die Ränder der Bai den in solcher Lage eingestellt wurde, dass sie kann mehr zu sehen wa Die Ablesungen am Theilkreis wurden in Wellenbaugen und Schwingung zahlen umgerechnet mit Hilfe der Fraunhoferschen und 62 Funkenlinien. De Fraunhoferschen Linien, welche in die Tafeln eingetragen sind, entspreche folgende Schwingungszahlen und Wellenbäugen in A.

A B C D E F G H K L M N O P Q R S T

 $[\]frac{1/\lambda}{\lambda} = \frac{1314}{1455} \frac{1528}{1528} \frac{1696}{1897} \frac{1897}{2056} \frac{2921}{2519} \frac{2542}{2518} \frac{2618}{2683} \frac{2793}{2793} \frac{2907}{2976} \frac{2014}{3044} \frac{3145}{3125} \frac{3225}{3311} \frac{3311}{\lambda} = \frac{7604}{6867} \frac{6562}{6562} \frac{5892}{5269} \frac{1896}{4860} \frac{4807}{4807} \frac{3967}{3983} \frac{3883}{329} \frac{2793}{3727} \frac{2907}{3280} \frac{2916}{3044} \frac{3145}{3125} \frac{3225}{3179} \frac{3311}{3109} \frac{1}{3067} \frac{3145}{3125} \frac{3145}$

¹⁾ Vergleiche § 39.

W. N. Hartley, Researches on the relation between the molecular structure of carb compounds and their absorption spectra. Part. VIII. A study of coloured substances and dy Trans. chem. soc. 51, p. 153 202 (1887).

Zu den Figuren ist noch Folgendes zu bemerken: Wenn zwischen der Grenze des Spectrums im Roth und dem Beginn der Curve ein Stück fehlt, so bedeutet das, dass hier auch bei der dicksten Schicht alles Licht durchgelassen wurde. So lässt z. B. (Fig. 72) Benzol alles durch zwischen A und $\frac{1}{\lambda}$ 3750, Triphenylmethan lässt alles durch zwischen A und H. Fälle, in denen das Licht vollkommen absorbirt wird, sind dadurch angedeutet, dass die Curve über der Scala durch eine punktirte Linie fortgesetzt ist, wie bei Rosanilinhydrochlorid. — Für Figur 72 beachte man noch, dass die Curve für Benzol nach derselben Scala gezeichnet ist, wie für die übrigen Substanzen; die Curven sind alle direct vergleichbar.

Es ist schon früher (p. 173) gesagt, dass die Originallösung womöglich immer 1 mg-Molecel in 20 cm³ enthält; sie wird in Schichten von 5 bis 1 mm Dicke untersucht, dann auf das Fünffache verdünnt u. s. w.

Es ergibt sich Folgendes:

entering terretory in the last last	Volumen, das 1 mg-Molecel enthält	Proportionale Dicke der unter- suchten Schicht	Proportionaltheile der Lösung, die 1 mg-Molecel enthalten, beobachtet durch 1 mm Schicht
Originallösung	20 cm ³	1 mm— 5 mm	1 5
Erste Verdünnung 1:5	100 cm ³	5 mm— 25 mm	$\frac{1}{25}$
Zweite Verdünnung 1:5	$500~\mathrm{cm^3}$	25 mm— 125 mm	1 125
Dritte Verdünnung 1:5	2500 cm ⁹	125 mm — 625 mm	1 625
Vierte Verdünnung 1:5	12500 cm³	625 mm—3125 mm	1 3125

In den folgenden Figuren findet man immer rechts als Ordinaten die proportionale Dicke der Schicht, links die Proportionaltheile der Lösung, die 1 mg-Molecel enthalten, angeschrieben.

Wenn zwei oder mehr Curven in derselben Figur für Lösungen gelten, die nach der Angabe sich auf verschiedene Concentration beziehen, so ist die für die concentrirteste Lösung geltende Curve auf die gleichen Dimensionen reducirt, wie die Curve der verdünntesten Lösung. — Bei den Curven Fig. 78, Tropäolin 000 Nr. 1 und 2, sind nicht genaue moleculare Proportionen benutzt, aber es ist dafür eine Correctur angebracht worden.

Im Ganzen lassen sich Absorptionsbänder im Ultraviolett besser messen, als im Sichtbaren; denn nicht nur sind sie meist schärfer begrenzt, sondern häufig liegt an der Grenze eine der zahlreichen Funkenlinien; ausserdem ist die Dispersion des Prismas hier viel grösser. Die Gegend bei G ist sowohl mit dem Auge als durch Photographie untersucht.

Die Namen und Formeln der untersuchten Stoffe sind folgende:

250 Kapitel III.

Benzol Calla.

Truphenulmethan and seine Derivati,

Triphenylmethan CaHa C. CaHa

, CaHaNH₂

Rosanilinbase, C(OH) — C₆H₄NH₂

CoHa(CHa)NH2

Aurin, HO-CoH C

Rosanilin - hydrochlorid, HgN-CaH₄ NH-HCl (2H₂O)

Trimethylrosanilin-hydrochlorid (MethylViolett).

CH3-HN-C6H1 N-CH1 2HC1.

CHa-HN-Calli Calli-Clic

Trimethylrosanilin di-methyl-di-jodid (Jodgrän) CH-sHN-CsH4 N-CH5

CHa-HN-CaHa CaHa-CHa

Azobenzol and Decreate

Azobenzol, CaHs-N:N-CaHs.

Metadiamidoazobenzolhydrochlorid (Chrysodin), Calls N: N: Callat NH 24,2HCl.

Triamidoazobenzol (Bismarckbraun) C6H4-NH2-N:N-C6H4(NH2)2.

Natrium-metadioxyazobenzolsulfonat (Tropacolin O), NaSO3-CaH₁-N:N-CaH₃(OH)₂,

Sulfobenzol-azodimethylamidobenzol (Helianthin),

HSO₃-C₆H₄-N: N-C₆H₄-N(CH₄)₂. Benzol-azo-β-naphtoldisulfonsäure, C₆H₂-N: N-C₁₆H₄(HSO₄)₂-OH.

Sulfo-xylol-azo-\(\textit{\beta}\)-naphtoldisulfons\(\text{aure}\), HSO\(\text{archish}\): N: C\(\text{aH}\)(HSO\(\text{archish}\). OH.

Cumol-azo-\beta-naphtoldisulfons\u00e4ure, Cellie N: N-Ciallicus Oil.

Phenylazo-phenyl-\(\beta\)-naphtolsulfons\(\bar{a}\) ure (Crocem Scharlach), \(C_6H_5\)-N:N-C_6H_4:N-C_{16}H_5(HSO_4)-OH.

Biebricher Scharlach, HSOa-Calle-N:N-CalleHSO()-N:Calle-OH

Isomere Verhindungen,

Natrium a-naphtol-azo-phenylsulfonat, Tropacolin 000 No. 1. HO-C₁₀H₆-N;N-C₆H₄-SO₃Na.

Isomere / "Natrium 3-naphtol-azo-phenylsulfonat, Tropacolin ono No. 2. HO-C₁₀H₆-N:N-C₆H₄-SO₃Na.

μ

AVAILABLE OF A CONTRACT OF THE PROPERTY OF THE

Vergleicht man die angegebene Constitution der Substanzen und die Curven, so kann man die gleichzeitige Aenderung beider erkennen. Wenu in Benzol für H Methyl substituirt wird, so verschmelzen drei Bänder zu einem und die Schwingungen werden verlangsamt. Bei Triphenylmethan ist der allgemeine Character der von Benzol, aber die Curve hat sich verändert, in einer Weise, die man nach der Constitution erwarten kann; erstlich ist nur ein Band vorhanden mit Andeutung eines zweiten angelagerten; zweitens hat die Intensität sehr zugenommen, drittens ist die Schwingungszahl erheblich kleiner. Während bei Benzel die Absorption im Ultraviolett zwar sehr gross ist, so ist sie doch gering im Vergleich zu der dreier durch C verbundener Benzole, wie bei Triphenylmethan. I mg-Molecel Benzol in 20 cm³ Alcohol beginnt Strahlen mit den Schwingungszahlen 3760 und 1330 durchzulassen, während 1 mm solcher Lösung nahezu alle Strahlen bis $\frac{1}{5}$ 4650 durchlässt, (Fig. 72). Bei Triphenylmethan lassen 20 mm der gleich concentrirten Lösung nichts jenseits H oder $\frac{1}{2}$ 2510 durch, während 1 mm einer Lösung von 1 mg-Molecel in 2500 cm 4 Strahlen bis $\frac{1}{\lambda}$ 4560 durchlässt, und bei einer Dicke von 1 mm das zweite Absorptionsband noch sichtbar ist. Dieser Unterschied in der Intensität und die grössere Wellenlänge der absorbirten Strahlen rührt von der Vereinigung der drei Benzolringe durch ein C her.

Die Einführung der Imido- und Amido-Gruppen in Triphenylmethan bei der Bildung der Rosanilin-base bewirkt, dass das Molecel alle Strahlen jenseits C. ¹/_Z 1250, absorbirt. 5 mm einer Lösung, welche 1 mg-Molecel in 100 cm³ Alkohol enthält, zeigt Absorption zwischen 1670 bis 2450; eine Schicht von 1 mm der Lösung von 1 mg-Molecel in 12500 Alcohol zeigt ein Band zwischen 1670 und 4880, aber eine Schicht von 3 mm lässt alle Strahlen bis 4660 durch (Fig. 73).

Wenn Hydroxyle und ein O-Atom in Triphenylmethan eintreten, wie bei Aurin, so wird das Absorptionsvermögen stark vermehrt, indem das Band von Ultraviolett bis Orange reicht. Auch die Beständigkeit ist grösser: 1 mg-Molecel in 100 Alcohol absorbirt in 5 mm dieker Schieht alle Strahlen jenseits 1770, während 3 mm der Lösung in 2500 Alcohol ein Band zwischen 2060 und 2130 zeigen. 4 mm derselben Lösung lässt practisch das ganze Spectrum

ACTION AND THE PROPERTY OF THE

durch (Fig. 74). Es ist klar, dass hier die Hydroxyle und der Sauerstoff einen kräftigen Chromophor bilden.

1 mg-Molecel Rosanilinhydrochlorid in 100 Alcohol absorbirt bei einer Dicke von 20 mm alle Strahlen jenseits C, oder zwischen B und C; 4 mm absorbiren alles jenseits 1600, 3 mm alles zwischen 1600 und 2500. Das erste Absorptionsband zwischen 1770 und 1850 verschwindet erst bei einer Verdünnung auf 12500 bei 1 mm Dicke; es ist noch messbar bei 2 mm. Die Curve von Triphenylmethan ist der von Rosanilinhydrochlorid ahnlich, aber unterscheidet sich dadurch, dass schon bei der geringeren Verdünnung auf 2500 cm³ alles Licht durchzugehen beginnt.

Durch Einführung von drei Methylgruppen in das Rosanilinsalz, wie in Methylviolett, wird die Undurchsichtigkeit stark vermehrt. Eine Lösung von 1 in 100 Alcohol lässt keinerlei Licht durch, wenn die Dicke 20 mm übersteigt; 5 mm absorbiren zwischen 1500 und 2500, 4 mm lassen Licht zwischen G und H durch; selbst bei 2 mm einer Verdünnung auf 12500 zeigte sich eine Spur des Absorptionsbandes, während alle übrigen Strahlen bis 4400 durchgelassen werden, (Siehe Fig. 72.)

Wenn zwei Methyljodide in Methylviolett eingeführt werden, so lässt eine Lösung 1:100 Wasser in 10 mm nichts durch. 5 mm detselben Lösung lassen durch zwischen 1330 und 1390, absorbiren bis 2030, bissen durch bis 2190, absorbiren bis 2770, lassen durch bis 2890. 2 mm einer Lösung 1:2500 lassen alles bis 4660 durch (Fig. 72). Obgleich also alle sichtbaten und ultravioletten Strahlen ungewöhnlich stark absorbirt werden, ist die Intensität geringer als bei Rosanilinhydrochlorid oder gar Methylviolett.

Mit Hülfe der molecularen Schwingungseurven lassen sich für die Farbstoffe die Eigenschaften, welche ihnen färbende Kraft verleihen, leicht studiren.

Nicht weniger instructiv ist eine Prüfung der Curven für die Azobenzolderivate. Sie erweisen sich alle als Variationen der Azobenzoleurve, und daher ist es erklärlich, dass ihre Farben nur verschiedene Nuancen von Orange, Roth und Braun sind. Sie zeigen, von welcher Wichtigkeit die Stickstoffgruppe -N=N- für die Entwicklung der Parbe ist, und wie relativ gleichgültig die Constitution der Kohlenwasserstoffradicale ist, falls sie nur den Benzolcharacter haben. Bei allen Azobenzol- und Azonaphtalin-Unrven findet man im Ganzen die gleiche Beständigkeit wie bei Chrysoidin, oder wenigsten keine grössere, d. h. ihr Absorptionsvermögen verschwindet bei einer Verdünnung von 1 mg-Molecel auf 2500 des Lösungsmittels, in manchen Fällen schon bei 1:500. Bei den Triphenylmethanfarbstoffen war die grösste Verdünnung 1:12500 (Fuchsin, Methylviolett und Jodgrün). Es könnte scheinen als ob dies grössere färbende Kraft bedeute, und in der That besitzt die Rosanilingruppe stärkeres Färbevermögen, als die Tropäoline, wie die Curver Aber obgleich die Farbe von Jodgrün dunkel ist, ist die Fürbekraft schwächer als die von Methylviolett und diese schwächer als die vor

ALTER THE STATE OF THE STATE OF

Fuchsin. Der Grund liegt wahrscheinlich in der Beständigkeit, mit der gewisse farbige Strahlen durchgelassen werden, wie z. B. die Strahlen zwischen 1330 und 1500 bei Rosanilin, wahrend die Strahlen bei 1400 durch Methylviolett verdankelt werden, wenn man eine Schicht von 25 mm der Lösung 1:400 anwendet, wegen eines ins Ultraroth reichenden Absorptionsbandes. Aus demselben Grunde ist eine gleich concentrirte Lösung von Jodgrün undurchsichtig für Roth, wenn die Schicht dicker als 5 mm wird. Die Färbekraft auf der Faser hangt von anderen Bedingungen ab, als die Färbekraft für ein Flüssigkeitsvolumen. Der Eintritt von Methyl in die auxochromen Amidogruppen bedingt die Aenderung der Rosanilinfarben von Roth zu Violett.

Die Curven der isomeren Tropäoline sind von Interesse, weil OOONr1 von OOONr2 nur dadurch verschieden ist, dass im ersten Fall OH sich in der α-Stellung des Naphtols befindet, im zweiten Fall in der β-Stellung. Das Gleiche gilt für den Unterschied zwischen Säurebraun und Fast red, wo OH sich auch in der α- resp. β-Stellung befindet. Da es sich hier um Substanzen von hohem Moleculargewicht handelt, ist die Wichtigkeit der Stellung evident.

Es mag noch erwahnt werden, dass die Rosauilinbase krystallinisch zwar weiss ist, aber in Alcohol rothe Lösung giebt.

Die folgende Tabelle is giebt die Messangen der Schwingungszahlen der 6 Absorptionsbanden in der molecularen Schwingungscurve von Benzol. Dabei ist 1 mg-Molecel oder 0.078 g in 20 cm³ Alcohol gelöst, und die Dieke der Schicht andert sich von 25 mm bis 1 mm.

Schiebt	1	11	111	IV	V	VI
25 mm 20 mm 10 mm 5 mm 4 mm 3 mm 2 mm	3691 372 3691 372 3691 373 Kanni sich	7 ¹ 0	3883 3947 3945 3937 3945 3937	3979 4040 3995 4030 3995 1030	4075 1122.5 4100 - 4120	4190 1210
Maximum der Absorption		3847	3934	4021	1116	4203

In den folgenden Tabellen soll nur die Lage der Absorptionsbänder der untersuchten Stoffe in Schwingungszahlen und Wellenlängen augeführt werden. Genauers sehe man in der Abhandlung von Hart le y, z_j

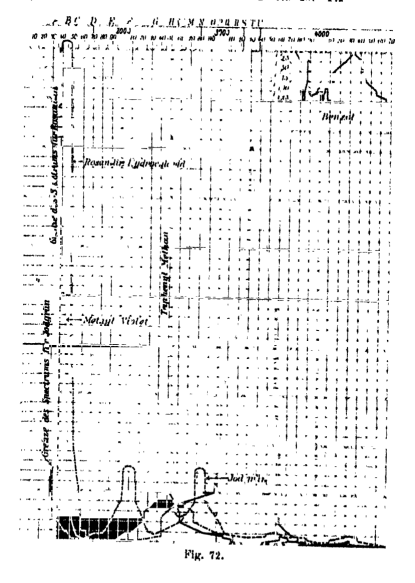
¹⁾ W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Notes on the absorption bands in the spectrum of benzene, Trans. chem soc. 73, p. 695-697 (1898).

²⁾ W. N. Hartley, Researches on the relation between the molecular structur of carbon compounds and their absorption spectra. Part. VIII. A study of coloured substances and dyes. J. chem. soc. 51, p. 152 202 (1887).

Kapitel III.

Triphenylmethan, Moleculargewicht = 244, Clickellan (Fig. 72).

Dicke		Bar	nd I		i			Ban	d H			
der Schicht	0.244 g in	20 Alcohol	0.244 д	; in 100	0.24	lg i	n 500	Λ le	1),	244 g	in 2	500
remen	1,2	λ	1/2	λ	<u> </u>	i.		à.	ı	,	,	i
8 mm 7 mm 6 mm 5 mm 4 mm 3 mm 2 mm 1 mm	1 1	398 303 398 - 303 395 303 394 317 394 317 394 - 317	257 298 257 368	389 373	,	134	261 261 261	231 231 212	352 359 359 359	111 103 103 103	261 - 256 256 256 256	243 247 247 247



Rosanilinbase (Fig. 73.

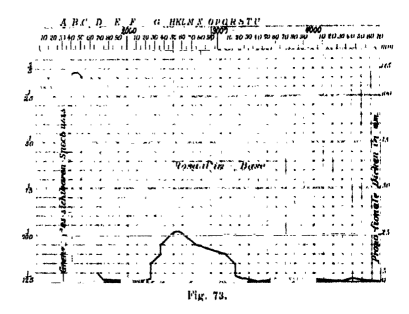
	슖	1 mm	2 mm	3 mm	4 mm	ומנת כ	Schicht	der	Thioles =	
	Bei der Verdünnung 0.301 g in 12500 Alcohol ist nur noch das erste Band sichtbar, bei 5 mm: 177-193.	166-225	166-225	166-235	166 - 235	166-244	12	Ba	0.301 g in 100 Alcoh.	
	dünnung	166-225 Sin-441	111-1111	600-425	5 600-425	600-410	۶.	Band I	100 Alcoh.	
resp	0.301 g in	172-221 550-452 382-864 380-274	170 - 225	169 - 225	166—225	600—410 166—225 690—441	12 2	Band I		
resp. 562-516. bei 4 mm: 177-188. resp. 562-530.	125du A	5511-452	346-441	591-441	111-1499	600-441	>-	d I	0.301 g in 500 Alcohol	1
6. hei 4 11	leahol ist	332 in 1	ţ	1	1	1 ;	, .·	Band II	on Alcohol	THE CONTRACTOR OF THE PARTY OF
IM: 155-	nur néch	344-371		Ī	1	l	8:	=		
188, resp.	das erste	177193 562-516	965-111	172-204	172-216	172-221)	Ban		
. 562—53	e Band si	562-516	江上江	474—11×	551-462	540-452	80	Band I		
, =	chtbar, b	1	The same	335-349	332-355	332-364	12	Band	9301 g in 2500 Alcohol	1
	i 5 mm:		1	241-215	300-253	175-14E	>	п	(m) Alcohol	
	177-193.	1	1	414-432	300-253 403-433 247-231	1	12	_		!
		1	1	241-231	247 - 231	1	>-	Band III		

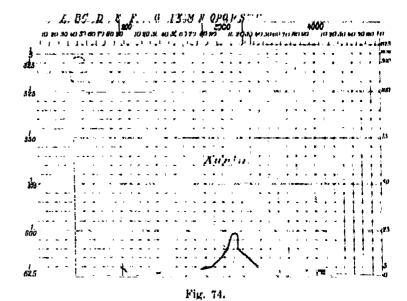
lurin Fig. 74.

14,390 gr in	0,390 g in 190 Alcoh.		0.290 g in 500 Ale had	500 Alexie		u den i	11.290 g in 2500 Alcoh.
B.an	Band I	Bai	Band I	Ba	Band II	Ban	Band I
No.	8 18 8	1.	8.	/ N:	> ·	E Z	> ·
!		135-235	12 -12 E			13-25 54-41	111-14
11 14 15 H	162-326	192277	524-361		١	242-225	141-141
7.1.1	181-104 350-128 193-277	193-277	115-116	14 - 15 - 15 - 15 - 15 - 15 - 15 - 15 -	275 - 1275	285 213	14-457
73	545 336	195-247	511 ·445	THE LAND COMPANY OF BUILDING	1114	1	1
111	155 255 330 346 196-225 504-441	195 - 395	111-10E			r	

Rosanilin Hydrochlorid, C. Hannati (Fig. 72).

FART 14 FOR 17 A 17	0.3775 _ in fro Aboh.	1. 3	A3375 g in 500 Alcolol	Aleda.		5 =	ecata g in 25m Alcohol	37.041	Alankal Lakata		43275
614—410 — 169—211 341—436 604—423 — 171—209 384—478 398—440 — 172—207 384—478		Bai	Band I		June June June J	B <u>r</u>	Band I	, երև		Annual An	H. H.
595 440 - 172 207 550-451 598 440 - 172 207 550-451	mat	>-		. 4 N:	8.		*	, ,		•.	1 2
595 440 - 172 207 550-451 598 440 - 171-209 584-475	-	FFE - 54	ett-tte	1	1	169-219		1931 194		175-073	
595 440 - 172 207 350-451	****	£6.—226	feld - 423		1	169- 211	559 -472	329 - 364		303 274	174-200
595 440 172 207 350-451		66-236	600-423	!	,	171-259	ジーガン	282 - 244		300 -246	177-175
		51-136	545 44n	ř	i	1172 347	35141	14: TEE		241-25G	322 144 300-256 177-155 562-349







Methylviolett C2"H1" CH33N.2H11 (Fig. 72)

Dicke	0.416 g in 100 Alc.		-).416 g in	0.416 g in 500 Alcohol	-			v.416	g in 2510 Alcohol	Alcoho	2	
der	Band I	Bai	Band I	Band II	1	Bane	Band III	Baj	Band I	Band II		Band III	Ξ
į	12 2 12 2	1 2	۶۰	1.	ž 1 ž	26	8)	1 2	> ·	<u></u>	s. ,	1,2 ;	
נתום ל	144-250 670-800 158-214 650-467	giv) 159—214 65	650—467	Ι.	I	Ī		160-195	Fug 169	315—350 3	17-2/5	160-198 624-564 315-356 317-285 889-431 256-231	ج. ا
11111	150-285 666-425 156-210 689-474 808-864 824-27	156—210	639—474	305-36 4	524-274		ţ	Su - 19	619-511.	21-21-3	11/2/2	161-102 619-51: 322-34×310-28: 389 411 256-24:	¥.
111111	150-225 661-441 157-202 684-498 808-864 824-274	157-202	684—493	308-364	324-274	1	1	162 - 142 616-518	616-518	i i	}	- 393 -411 253 -243	ن دا ان
111111	151-225 660-441 158-201 632-497 815-864 817-271 870 433 269-281 163-188 613-580	158-201	632 - 497	315-354	175-7:1	MT4 403	244- 231	163-155	613 −530	F	1	1	
1 mm	[13] -214 650-467 [69] -195 624-504 315-350 317-285 580-431 256-231 [66]-185 600-589	160-195	£105—1759	315-351	317-35	901-401	135-131	13-13	585-1416	l	1	1	

Jodgrün (L.H., CH .N., 20H.J. Fig. 72).

Bei der Verdünnung 0.416 g in 12560 Alcohol bleibt nur das erste Band, welches bei 3 mm Schicht liegt

bei 1 \(\begin{align*}
2 & 165-174. \(\beta\) 598-574.

253-941	111-168	ł	1		ł	586-586	119-174	411 -387 149-17a 669-586	225 -263	719 - 522	139-141
256 - 241			ļ	i	1	675 572	144-174 675 572	155 2cx	219 273	719312	124-163
256-235	-	315-340 317-286 389	:: 15-:4º		1	680-368	117-176 684-568	155-361	219 ,277		127- 202
!	†	321266	308 - 349	131-111	20-21	016-160	141 - 155 - 041 - 545 - 250 - 244 - 451 - 410 - 305 - 549 - 324 - 256	457-367	114 277	7 2 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	134 245
s: waopin.	1 8	. .	5-2 5-1	N:	;		but. No.		7.	8.	``
M IV	Band	port jene jene jene	Bazzi	=	Band II	Faud I	Ban	Ξ	- Rand II	page	brust - b - b - der - con - con
		4	0.627 g in 500 Wasser	1.627 g in 3					(b) Wasser	0.027 g in 100 Wasser	

7 Hi li

Hicke

तेस

भरता ए

111111

2 mm mm :: Bei 0.627 g in 2500 Wasser und 1 mm liegt Band I: $1/\lambda$ 153–160, λ 650—624.

Azobenzol (Fig. 75).

totales.		0.18	2g in	10	00 A1	cohol	i	0.182	gin	ä	10 Al	cohol	0.152	g in 2	500 A1	rohol
Dicke der			В	an	l I		;		B	ını	11			Bat	nd II	
Schicht		1,	/À	1		À	,	1,	/A			λ	1	A.	,	λ
5 mm	-	202	-247	:	494	378	,		,				293	-349	311	256
4 mm		206	247		184	405		250	359		357	256	306	3129	326	303
$3 \mathrm{mm}$		205	247	,	479	405		280	383		357	260	315	329	317	303
2 mm								250	364	- 1	357	274	315	329	317	303
_1 mm								293	349		341	286				

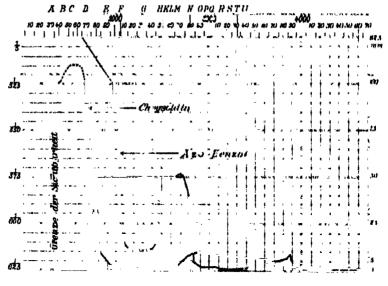


Fig. 75.

Chrysofdin. Diamidoazobenzol-hydrochlorid. $C_6H_5(N_2)C_5H_4(NH_2)_2 \cdot 2HCl$ (Fig. 75).

Dicke	0.21	2 g i	n F	600 V	Vussei	•			()	.212	l grit	1 256	10 1	Ганиг	t		
der Schicht	ı	. H /À	kane 	11	λ	!		Ban	1 1					Ba	nd	H	
5 mm 1 mm 3 mm 2 mm 1 mm	181 185 188 190 193	288 277 272 268 255		550 540 580 525 516	346 361 367 378 385		193 198 199 - 202	255 247 236 227	3	16 01 00	345 405 422 439			431 -129	!	256 247	232 232

Dicke der Schicht

> 5 mm 4 mm 3 mm 2 mm 1 mm

DISH	arck	orau	n (P	lg. 7	(;).		Tropacolin () (Fig. 77).						
in 100	$\begin{array}{ccc} & 0.227~\mathrm{g} & & 0.227~\mathrm{g} \\ \mathrm{in} & 100~\mathrm{Wasser} & & \mathrm{in} & 500~\mathrm{Wasser} \\ & & \mathrm{Band} & & \mathrm{Band} \end{array}$			æŗ	in	100	g Wası nd	S(+)'	in 500 Wasser Band				
1,	•	i.	1	'À)	1	/ λ		λ	1/2	l	
179 28 185 27			191 202 206	263	514 193 184	350 350 395	193 193 198 202 210	349 348	516	$\frac{286}{287}$	210 - 277 $211 - 263$	475—329 475361 467—380 459—380	
1 10 20 30 a	BC D	E MOX	F 6	HIKI.	M N 100 H0 1 3 V 1 A	OPO R	STU 20.10-01	יטר נאז נאז ביין	- 40 HO HO 	00 10 20 80 L.1 1) +050 to 70 -)		

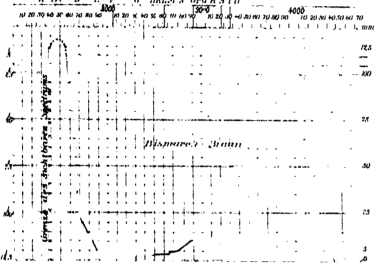


Fig. 76.

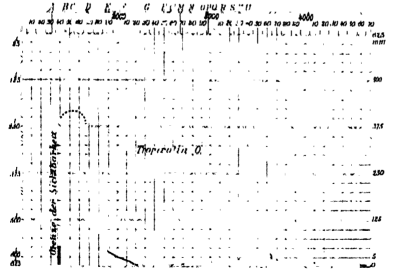


Fig. 77.

Tropaeolin 000 Nr. 1 (Fig. 78). **Tropaeolin** 000 Nr. 2 (Fig. 78). Schm. P. 249°.

Dicke der	0.324 in 500 V Ban	Vasser	in 2500	24 g Wasser ind	0. in 100 B:	l g Wasser ind	0.1 g in 500 Wasser Band			
Schicht	1/2	λ	1/λ	۱ ک	1/2	λ .	1/2	λ		
5 mm 4 mm 8 mm 2 mm 1 mm	188 - 244 + 188 - 244 + 198 - 235 + 1	545380 530410 530410	202 -225 214 -225	494 141 467 441 441 441	177 277 151 277 151 277	562 361 550 - 361	188 250 190 - 286 198 225	530 399 516 423		

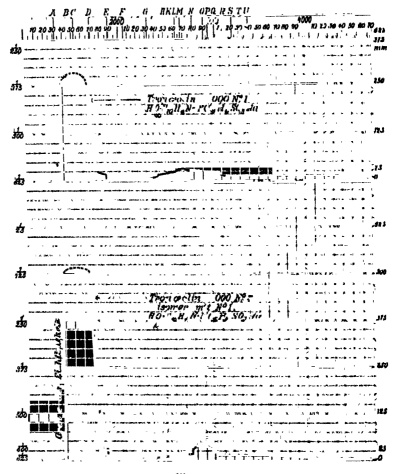


Fig. 78.

Sumol-azo-// Naphtoldisulfosäure

 $\begin{array}{c} C(H_{11},N;N,C_{16}H_{1}(HSO_{3})_{L},OH_{f})\\ + (NaSalz) \ (Fig.\ 79). \end{array}$

 $\frac{\mathrm{HSO_{3},C_{8H8},N;N,C_{10}H_{4}(HSO_{3})_{2},OH\beta}}{\mathrm{(NaSalz)}~\mathrm{(Fig.\,79)}},$

Dicke der Schicht	o a fet g in 100 Wasser Band	0.0578 g in 100 Wasser Band					
150 He III	1, ,	l a l					
8 mm	171 261 583 378	179 278 557 360					
7 mm	171 204 581 378	180 275 555 260					
6 mm	110 264 577 978	$180 - 261 \pm 553 - 382$					
5 mm	171 261 571 578	182 228 549 137					
1 mm	476 225 568 444	183 228 511 137					
3 mm	177 225 561 111	184 226 542 444					
2 mto	181 219 519 415	186 214 537 167					

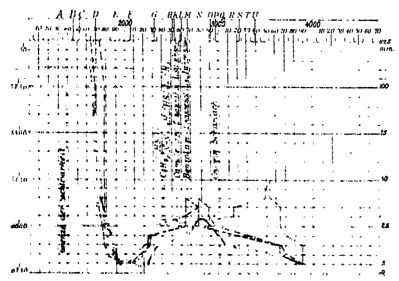


Fig. 79.

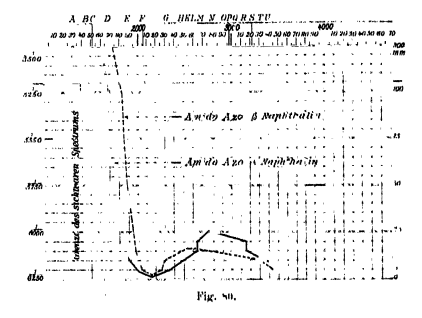
Amido-azo-a-Naphtalin (Fig. 80).

CmHr. Nt N. CmHn. NH2.

Amido-azo-, 3-Naphtalin (Fig. 80).

C10H7.N: N. C10H6. NH2

	"	#/	•	f 1	_					I_{I}	n	13	
Dicke der	0 0297 g in 100 Wasser Band			0.0297 g in 500 Wasser Band					97 g Wasser nd	0.0297 g in 500 Wasser Band			
Schicht	1	,	,	<i>.</i> .	1	λ	,	i.	1,7		λ	1/2	λ
5 mm	151	271	550	368	198	236	504	123				203 - 225	492-441
4 mm	153	263	545	380	203	230	190	134				200 222	478- 448
3 mm	185	263	539	380	210	220	176	154	196	217	510 - 405	218 219	456
$2 \mathrm{mm}$	190	217	524	105					200	225	500 - 487	,	ı
mar 1	198	236	504	423					203 -	225	192 - 441	was.	



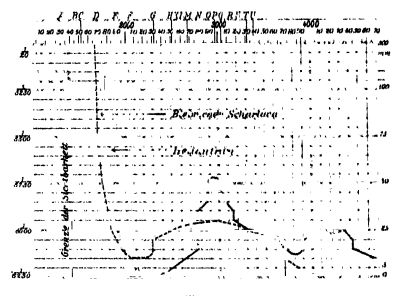


Fig. 51.

Iclia	nthi	n, I	180	c , C' ₆ ,}	(1)			N(CHa) D)2 (F)	ig. Si	1).	Biebr (Na			sharl ig. 81	
eke		0.	.0305	g in	100	Witss	rr	iı	0.03 500	05 g Wass	a.r		in		57 g Wass	er
er.		Ba	nd I			Ban	d H		Bar	id I			1	Ba	nd	
icht	1	'	,	•	1	,	,	;	1//		,		1	i).	,	
111111	151	255		346								5 mm	150	247	558	406
111111	183	255	546	3146								4 mm	186		535 ~	
mm	154	255	5433	346								3 mm	192		518	438
mini	185	277	540	stil												
111111	156	277	537	364												
111111	186	277	536	361	332	133	300 -	231 203	250	492	-399	!			1	
111111	194	277	514	361	364	389	271~	256 / 218	246	458	407					
111111	196	277	509	361	370	389	270	256 }					i		·	
111111	199	263	501	380											!	
mm	203	250	192	399									1		i	

Croce'in Scharlach. 0.0454 g in 100 Wasser (Fig. 79).

ke	. 10	111 111	4 1	um.	5.1	11111	7 1	nn	6 1	nm	5 1	11111	11	11111	់ 3 n	1111	2 1	nnı
,	172	353	173	3.00	171	30	171	315	176	315	177	225	179	225	180	222	192	205
ţ	580	283	347	280	574	255	571	317	568	317	564	138	557	138	553 -	150	520	479

Benzol-azo-3-Naphtolsulfosture (Fig. 79).

Fast Red (Na-Salz) (Fig. 82).

Dicke	0.0452 g in	100 Wasser	0.0152 g in	500 Wasser	0.4 g in 10	0 Wasser		
der Schicht	Bu	und	Ba	nd	Band			
	1,	,	1/2	,	1/λ	,		
5 mm	181 272	550 367	191 225	522 - 441	170 ~ 263	586 380		
1 mm	152 265	547 373	195 - 216	512 460	171 247	583 405		
3 mm	185 236	540 423	'		175 217	570 - 405		
2 mm	155 225	530 438			190 227	524 489		
l mm	191 225	522 - 111			226 227	441 439		

Säure-braun zeigt bei einer Lösung von 0,4 g in 100 Wasser bei der schichtdieke von S und 7 mm ein Band bei $\frac{1}{\lambda}$ 221 – 250, λ 151 – 399 (Fig. 82).

171. Die Lage der Hauptabsorption in den Spectren von Benzol, Triphenylnethan, Magentaroth (Fuchsin), Methylviolett und Jodgrün ist in folgender Uebericht zusammengestellt, wobei von den zwei Bändern des Jodgrün bei $\frac{1}{\lambda}$ 1600 md 2400 das erste genommen ist:

Benzol			3921
Triphenylmethan .			2650
Rosanilinhydrochlorid			1900
Methylviolett			1800
Jodgrün			1600

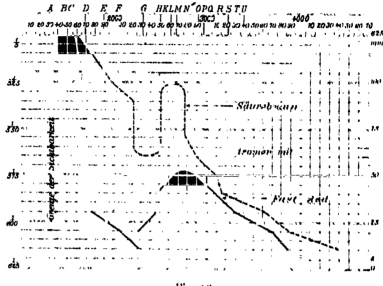


Fig. 82.

Die Prüfung und Vergleichung der Curven der besprochenen Stoffe führte zu folgenden Bemerkungen:

1. Die Benzolcurve.

Der einfache Benzolring absorbirt weit im Ultraviolett, ohne das sichtbare Spectrum zu schwächen. Die Absorption ist von geringer Intensität, wenn sie mit der der compliciteren Derivate verglichen wird, aber stark im Vergleich zu den mehr Wasserstoff enthaltenden Verbindungen, auch wenn diese einen geschlossenen Ring bilden, wie Hexamethylen und Glieder der hydroaromatischen Reihe. Die Molecularschwingungen sind also sehr schnell, aber von geringer Amplitüde.

2. Die Triphenylmethancurve,

Die Vereinigung dreier Benzohringe durch die Methingruppe HC verringert die moleculare Schwingungszahl und erhöht ihre Amplitude.

3. Die Magentacurve.

Die Substitution von 2(NH₂) für 2 H in zwei Benzolringen des Triphenylmethan, und von CH₃ und NH für zwei weitere H, wodurch der dritte Benzolring zwei Mal mit dem centralen Kohlenstoff verbunden wird, einmal direct, das andere Mal indirect, bewirkt, dass die Schwingungszahl noch mehr abnimmt, ebenso die Amplitude. Salzsäure und Wasser, welche additive Verbindungen bilden, beeinflussen das Molecel nicht in der gleichen Weise; denn wir wissen aus der Untersuchung der Toluidine und ihrer Hydrochloride dass die Säure eher in entgegengesetzter Richtung wirkt, da die Salze diactinischer sind, als die Basen.

4. Die Methylviolett-Curve.

Bei Methylviolett sehen wir die Wirkung der Substitution von 3 CH₃

The same of the sa

für 3 H in den Amidogruppen, welche an den Benzolring angehängt sind. Dadurch wird die Schwingungszahl abermals verkleinert, aber die Amplitude wird nicht beeinflusst.

5. Die Jodgrünstinge

Sie zeigt die Wirkung der Addition von 2 CHaJ, d. h. zweier Gruppen von hohem Moleculargewicht. Dabei wird die Schwingungszahl wiederum verkleinert.

6. Triphenylmethan ist ein prachtvoll krystallisirter Körper, der vom reinsten Weiss ist, schön und kräftig fluoreseirt. Sein grosses Absorptionsband erstreckt sich vom Ultraviolett bis etwa II, ohne wesentliche Absorption im Sichtbaren; daher ist es, wie Anthracen, eine schwach gefärbte Substanz, deren Farbe, wenn grade geschmolzen, gelb mit schwachem grünlichen Anthug erscheint. Es ist schon ausgeführt worden, warum man im festen Zustand die Farbe nicht sieht. In Triphenylmethan haben wir das Beispiel eines Körpers, der ein Chromogen ist und den Beginn von Farbe zeigt. Er besitzt keine chinoide oder ketonische Structur.

Es seien hier noch einige Beispiele dafür angeführt, dass eine Substanz krystallinisch weiss aussehen kann, geschmolzen aber schwach gelb. Die prachtvoll weissen Krystalle von Paranitrotolnol verhalten sich so. Dinitrobenzol ist in dunnen Krystallen fast durchsichtig: geschmolzen sind sie grünlich gelb und bilden beim Erstarren eine weisse krystallinische Masse. Dinitrotolnol war krystallinisch gelb, geschmolzen zeigte es, soweit das Auge erkennen konnte, dieselhe Farbe wie Dinitrobenzol. Anthracen absorbirt wie Triphenylmethan einen Theil der ultravioletten Strahlen, aber die Absorption erstreckt sich nicht continuirlich bis ins sichtbare Gebiet, da ein schmales, scharfes und intensives Absorptionsband dazwischen kommt. Die Krystalle erscheinen weiss mit violetter Fluorescenz; geschmolzen ist die Substanz blass grüngelb.

Es sei hier bemerkt, dass an der Grenze der Absorption im Roth Fuchsin immer Licht durchlasst, bei jeder untersuchten Schichtdicke und Concentration; bei Methylviolett und Jodgrün ist das anders, die Undurchsichtigkeit dieser Substanzen im Grün und im Roth wird sehr gross,

172. Die molecularen Schwingungseurven von Chinon, p-Nitrosophenol und ähnlichen Derivaten.)

Die Absorptionsspectra von Chinon, p-Nitrosophenol (Chinonoxim) und anderen Chinonderivaten wurden von Hartley, Dobbie und Lauder untersucht, nicht nur um Aufschluss über die Constitution der Körper zu erhalten, für welche verschiedene Formeln vorgeschlagen sind, sondern namentlich um zu entscheiden, ob sich in den Curven der Körper mit Chinontypus irgend eine Besonderheit zeigt, welche sie von den übrigen gefärbten Körpern und Farbstoffen unterscheidet, und welche einer Besonderheit ihrer Structur zugeschrieben werden könnte.

Rep. Brit Ass. 1903, p. 126 | 169.

Den Curven von Chinon, p-Nitrosophenol und Chinondioxim sind einige Charaktere gemeinsam, wobei p-Nitrosophenol in der Mitte steht. Es mag sein, dass bei einer Substanz mit der Constitutionsformel

der Sauerstoff so condensirt ist, dass eine neue Art von Ring gebildet ist, welcher dem des Benzolkerns ähnt, und welcher besondere Absorption, numentlich sehr gesteigerte Intensität, besitzt.

Dass eine solche Structur existirt, ist aber noch nicht bewiesen. Die Formel für Chinon lässt sich sehr gut auch ähnlich der von Ozon schreiben, welches sehr starke allgemeine und selective Absorption und dunkelblaue Farbe

hat. Wenn ein Sauerstoffatom in Ozon O ersetzt wird durch den Benzolrest, C_6H_4 , so haben wir Chinon durch eine Peroxydformel dargestellt:

$$C_BH_1 = \frac{O}{O}$$

Die Eigentümlichkeit der Chinoneurve besteht darin, dass zwei breite Absorptionsbanden vorhanden sind, welche bei verschiedenen Stufen der Verdünnung auftreten. Wenn wir die Curven von Phenol, Chinon und Ozon vergleichen, so können wir sehen, wie die O-Atome das Spectrum des Phenol verändert haben. Die beiden O-Atome sind nach dieser Annahme an verschiedene Kohlenstoffe angeknüpft, in der o- und p-Stellung, aber sie können noch unter einander verknüpft sein, wie beim Ozon.

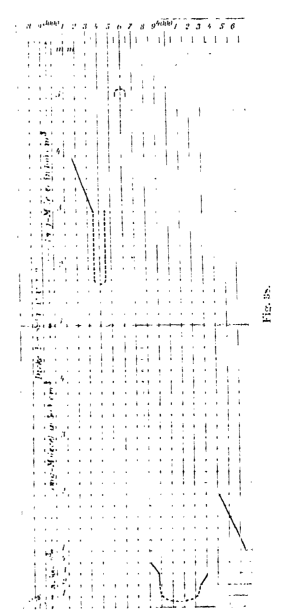
Folgende Formeln sind für die hier in Betracht kommenden Körper vorgeschlagen worden; die chemischen Beweise für ihre Richtigkeit hält man aber allgemein für nicht genügend:

Nach Formel II haben die Substanzen benzolartige Structur, nach III enthalten sie alle theilweise reducirte Benzolkerne. Alle bisher untersuchten Körper, welche theilweise oder ganz reducirte Kerne enthalten), unterscheiden sich von denen, welche unreducirte Kerne haben, dadurch, dass sie keine Ab-

sorptionsbanden besitzen, sich also wie offene Ketten verhalten. Wenn diese Regel allgemein gültig ist, so müssten Nitrosophenol, Chinon u. s. w. bei Gültigkeit der Formel III nur continuirliche Absorption zeigen; in Wirklichkeit aber geben sie alle Spectra mit entschiedenen intensiven Absorptionsbanden. Das Spectrum spricht also eher für die Peroxydals für die Keto-Structur.

Ein Vergleich der Curven dieser Körper zeigt ziemliche Uebereinstimmung zwischen Chinondichlorimid und Chinondioxim, und zwischen Chinonehlorimid and Chinondichlorimid; die Unterschiede sind derart, wie man sie nach den Unterschieden der Zusammensetzung erwarten sollte. Die Curve von Chinon aber weicht von den übrigen erheblich ab; es ist zweifelhaft, ob fas von verschiedener Zusammensetzung oder Structur herrührt.

Es schien möglich, durch eine Vergleichung der Curven für Chinonchlorimid und p-Nitrosophenol mit Sicherheit zu entscheiden, ob letzterer Substanz lie Formel I oder II entspricht. Wenn sie sich von Chinonchlorimid nur durch die Substitution von OH für CI unterscheidet, so

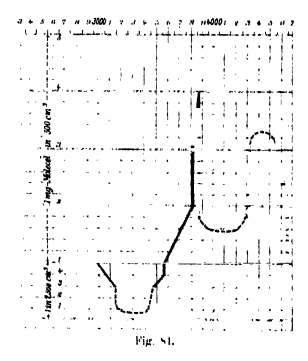


sollte man eine gleiche Achnlichkeit der beiden Spectra erwarten, wie bei Chinondioxim und Chinondichlorimid, da hier dieselbe Substitution vorhanden

W. N. Hartley, J. chem. soc. 47, p. 685 | 757 (1885).
 W. N. Hartley and J. J. Dobbie, J. chem. soc. 77, p. 846 | 850 (1990).

ist. Der Unterschied ist aber erheblich grösser, wie die Curven zeigen, und wenn auch der Schluss nicht zwingend ist, so spricht doch diese Untersuchung nicht dafür, dass man p-Nitrosophenol durch eine dem Chinonchlorimid analoge Formel darstellen könnte.

Die chemischen Eigenschaften von Chinon sind sowohl die eines Peroxydes als die eines Keton; z. B. oxydirt es unter dem Einfluss des Sonnen lichtes Alcohol zu Aldehyd b, während es zu Chinol reducirt wird. Ebenso oxydirt es Isopropylalcohol zu Aceton; es wirkt auf polyhydre aliphatische



Alcohole und bringt zuckerartige Substanzen hervor, wie sie von E. Fischer durch alkalische Hypobromide erhalten wurden; z. B. erhält man Mannitose aus Mannitol.

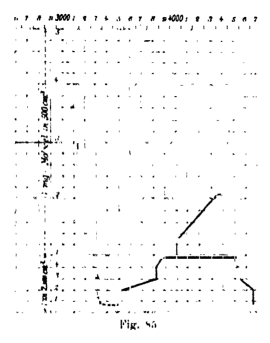
Chinon. Die gelbe Farbe des Chinon rührt von allgemeiner Absorption im blau und violett her; ein deutliches Band liegt im Sichtbaren nicht. Im Ultraviolett dagegen hat die wässrige Lösung zwei Bänder: das erste erschein, wie Fig. 83 zeigt, bei 5 mm einer Lösung, welche 1 mg-Molecel in 100 Wasser enthält, das zweite bei 2 mm einer Lösung 1:500, und bleibt nachweisbar bis 2 mm der Verdünnung 1:12500.

p-Nitrosophenol. Die Lösung von 1 mg-Molecel in 100 Alcohol absorbirt bei 2 mm Dicke das ganze Ultraviolett bis $\frac{1}{\lambda}$ 2500; die Lösung 1:500

G. Giamician und P. Silber, Chemische Lichtwirkungen. Ber. chem. Ges. 19, Referate p. 551, 1299-2900 (1886); ibid. 34. p. 1530-1543 (1901).

absorbirt bis 1 mm alles bis $\frac{1}{\lambda}$ 2514 (Fig. 81). Aber nun beginnt sich ein breites Band abzulösen, welches sichtbar bleibt bis zu 1 mm der Lösung 1:2500. Ein zweites weuiger beständiges Band zwischen $\frac{1}{\lambda}$ 3886 und $\frac{1}{\lambda}$ 4321 erscheint bei 3 mm der Lösung 1:500.

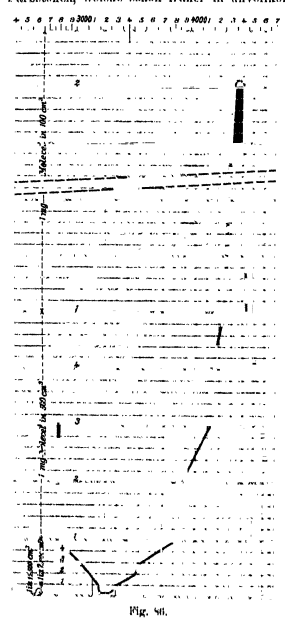
Chinonehlorimid. Die alcoholische Lösung hat viel schwächere allgemeine Absorption, als die von Nitrosophenol. 2 mm der Lösung 1:100 absorbirt das Ultraviolett bis $\frac{1}{\lambda}$ 2884. Bei 2 mm 1:500 geht die Absorption bis $\frac{1}{\lambda}$ 3148, und mm (Fig. 85) beginnt ein Baud, welches bis $\frac{1}{\lambda}$ 1321 reicht, sich abzuspalten: es bleibt sichtbar bis zu 3 mm 1:12500.



Chinondioxim. Eine alcoholische Lösung 1:100 lässt bei 3 mm durch bis $\frac{1}{\lambda}$ 2714; dann beginnt das Absorptionsband sichtbar zu werden, welches bis $\frac{1}{\lambda}$ 4321 reicht, und sichtbar bleibt bis zu 3 mm der Lösung 1:12500 (Fig. 86).

Chinondichlorimid. Eine alcoholische Lösung mit 1 mg-Molecel in 100 cm absorbirt bei 2 mm Alles bis $\frac{1}{\lambda}$ 2768. Das Absorptionsband beginnt zu erscheinen bei 3 mm 1:500 (Fig. 87), und bleibt sichtbar bis 3 mm 1:12500. Die allgemeine Absorption ist nahezu ebenso stark, wie bei Chinondioxim, aber das Band erscheint später und ist nicht so breit, wenn auch ebenso beständig.

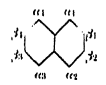
173. Im Jahre 1887 untersuchte H. W. Vogel⁴) dieselbe Klasse von Farbstoffen, welche schon früher in unvollkommener Weise von Girard und



Pabst geprüft waren, nämlich die käuflichen von 3-Naphtol stammenden Azofarben. Er kam zu folgenden Schlüssen:

- 4. Die Substitution von Methyl für H in Diazobenzol verschiebt das Absorptionsband nach Roth: die Verschiebung beträgt 10 $\mu\mu$ für die Orthostellung, 14 $\mu\mu$ für die Parastellung.
- 2. Die Substitution von β-Naphtoldisulfosäure S (1;4;8), oder β-Naphtoldisulfosäure R (2;3';6) für β-Naphtolsulfosäure Berzeugt eine Verschiebung der Bänder, welche bei der Säure S 4 bis 5 µµ beträgt.
- 3. Bei der Substitution von Methyl wird der Zwischenraum zwischen den Bändern klarer, and sie werden an Intensität und Breite gleicher. In ähnlicher Weise wirkt die Substitution der Säuren Soder R für B. Die Lösungen wurden sowohl in Alcohol als in starker Schwefelsäure gemacht. Die Formeln dieser Körper und die Bedeutung der Zahlen geht aus folgenden Figuren hervor:

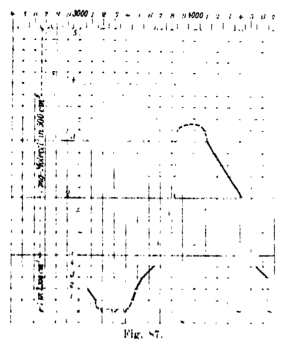




ı

174. Die Veränderungen in den Absorptionsspectren einiger Nitrosoanilinabkömmlinge wurden von E. Kock!) untersucht.

Die untersuchten Nitrosoverbindungen gehören zu der wenig zahlreichen Classe derjenigen Substanzen, welche eine continuirliche, vom Roth und vom Blau in das sichtbare Spectrum hineinreichende Absorption zeigen. Sie lassen ein grünes mehr oder weniger breites Lichtband übrig. Es wird deshalb hier wie in manchen anderen Fällen, statt von einem Absorptionsspectrum und Absorptionsbanden zweckmässig von einem Transmissionsspectrum und



Transmissionsbanden gesprochen. Die Messung am blauen Ende des Transmissionsbandes erwies sich wenig genau, da die Stärke der Absorption sich nur langsam mit der Wellenlänge ändert. Besondere Versuche zeigten, lass weder im Ultraroth noch im Ultraviolett Licht durchgelassen wird.

Die Lösungen enthalten moleculare Mengen der betreffenden Verbinlungen; es wurden zwei verschiedene Concentrationen untersucht.

Die Substitution von Methyl, Aethyl, Brom für Wasserstoff im Benzolcern oder in der Seitenkette bewirkt eine Verschiebung der Absorption nach ängeren Wellen hin. Diese ist aber nicht regelmässig; z. B. beim Ueberzung von Nitrosomethyl- zu Nitrosodimethyl-anilin sind die Verschiebungen grösser, als beim Uebergang vom Aethyl- zum Diäthylderivat. Der Ersatz der Alkyle durch Phenyl bewirkt die grösste Verschiebung nach Roth.

¹⁾ E. Kock, Zur Kenntniss der Beziehungen zwischen optischen Eigenschaften und 'onstitution der Verbindungen, Wiedem, Ann. 32, p. 167-174 (1887).

Folgende Tabellen geben die Resultate:

Concentrirte Lösung.

	Concentration			Einfache Schicht			wite cht	Dreifache Schicht	
	der I	À	λ		٨	Á	λ	λ	
Nitrosomethylanilin	1.12 g in	100 g Alcoli.	645	695	:	616	500	570	502
Nitrosodimethylanilin	1.25 g		675	510	;	601	516	604	511
Nitrosouthylanilin	1.25 g		657	596	,	657	503	Undi sict	trek- itig
Nitrosodiäthylanilin	1.47 g	*	667	506		616	516	493	516
Nitrosopropylanilin	$4.35\mathrm{g}$	11	675	496		623	503	579	510
Nitrosobutylanilin	$1.47~\mathrm{g}$	1=	667	196		593	503	570	504
Nitrosomethyl-o-Toluidin	1.25 g	49	681.5	496	1	627	503	601	506

Verdünnte Lösung.

	Dicke 4-3 mm								
	Concentration der Lösung	Einfache Schicht	Doppelte Schicht	Dreifache Schicht					
		λλ	λλ	1 A					
Nitrosomethylanilin	0.28 g in 100 g Alcoh.	787.5 176	720 456	682 187					
Nitrosodimethylanilin	0.31 g "	750.5 496	694 - 500	682 - 565					
Nitrosouthylanilin	0.81 g ,,	725 486	735.5 487	671.5 - 490.5					
Nitrosodiäthylanilin	0.37 g "	720 196	699 504,5	675 508					
Nitrosopropylanilin	0.34 g ,,	735 5 482	716 156	659 491					
Nitrosoisobutylanilin	0.37 g	735.5 182	720 457	659 491					
Nitrosomethyl-o-Toluidin	0.31 g • "	767 456	735.5 490.5	785,5 495					
Nitrosouthyl-o-Toluidin	0.35 g "	750 5 491	725.5 496	675 496					
Nitrosodiphenylamin	0.41 g .,	711 530	691 542	681.5 554					
Nitrososthyl-a-Naphtylamin	0.42 g "	750 506	715 507 5	728,5-511,5					
Nitrosodimethyl-m-Chloranilin	0.34 g) A Lumbu L suite	716 501	681.5 506	671,5 - 507,5					
Nitrosodimethyl m-Bromanilin	0.47 g Alcohol mit	716 505	681.5 510	671.5-510					
Nitrosodimethyl-m-Jodanilin	0.58 g Chloroform	718 506	681.5 511.5	671.5 516					

175. Liebermann und Kostanecki¹) untersuchten die Dioxyanthrachinone und ihre Methylhomologen, die immer in concentrirter Schwefelsäure gelöst wurden. Die Resultate wurden in Zeichnungen der Absorptionsspectra, bezogen auf das Sonnenspectrum, niedergelegt, nicht aber in Messungen.

Die untersuchten Stoffe sind:

Alizarin, 1:2 Methylalizarin,

Purpuroxanthin 1:3,

Chinizarin, 1:4 Methylchinizarin,

¹⁾ C. Liebermann und S. v. Kostanecki, Ueber die Färbeeigenschaften und die Synthesen der Oxyanthrachinone. Liebigs Ann. 240 p. 245 364 (1887); Auch Ber. chem. Ges. 19, p. 2327 -2332 (1886).

The state of the s

n-Benzdioxyanthrachino	n 1:2'	(?)	Dimethyl-m-benzdioxyanthrachinon,
hrysazin	1:34	(?)	Chrysophansäure,
Anthrarutin	1:4'		Dimethylanthrarufin,
Anthraflavinsäure	2:3'	(?)	Dimethylanthraflavinsäure.

Das 1:4 Methylalizarin wurde durch den Eintritt von Methylgruppen icht verändert. Bei 1:4 Chinizarin verschiebt sich das Absorptionsband durch Eintritt von Methyl nach Violett. Das 1:2' m-Benzdioxyanthrachinon zeigte as Band verschoben nach Roth durch den Eintritt der zwei CH3-Gruppen. --Bei 1:3' Chrysazin war das Band nach Violett verschoben, ebenso bei 1:4' anthrarutin. Die 2:3' Authraflavinsäure war durch den Eintritt der zwei CH3 so verändert, dass das Band nach Roth gerückt war.

In den Spectren von Authragallol und den Mono-, Di- und Trimethylerivaten bewirkte jede für H substituirte Methylgruppe eine Verschiebung er Bänder nach Roth. Auch die fünf Trioxyanthrachinone: Anthragallol, Purpurin. Flavopurpurin. Anthrapurpurin und Emodin liefern verschiedene spectra.

Es ist ganz zweifellos, dass die Stellung der Methylgruppen im Benzoling die Lage der Absorptionsbanden beeinflusst. Dies war ja auch deutlich ewiesen durch die isomeren Tropäoline OOONr1 und OOONr2, durch Säureraun und Fast red, durch die a- und J Naphtolderivate von Azobenzol. Es rgiebt sich auch, dass dasselbe Radical verschieden wirkt, wenn es verschieden Stellen im Ring einnimmt.

176. Hartley und Huntington, Soret und Rilliet, Russell und apraik, Schönn und abermals Hartley hatten gezeigt, dass die Einfhrung von Methyl oder Aethyl an Stelle von Wasserstoff die Absorption ach Roth hin verschiebt. Zu dem gleichen Resultate gelangt auch G. Krüss¹), elcher dabei die Angaben von Schönn in Wellenlängen ausdrückt; er unterscht 62 verschiedene Stoffe, für welche er meist nur die Lage des Dunkeleitsmaximum misst.

In den folgenden Tabellen sind die Resultate aus diesen Abhandlungen isammengestellt, ebenso die der Untersuchungen von Liebermann und ostanecki?) über die methylirten Oxyanthrachinone, von Bernthsen 3) ber die Methylenblaugruppe, von Bernthsen und Goske!) über die Thiome, von H. W. Vogel!) über eine Reihe von Azofarbstoffen, von Kock!)

G. Kauss, Beziehungen zwischen Zusammensetzung und Absorptionsspectrum orgascher Verbindungen, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 312 – 337 (1888); ibid, 18, p. 559+562 (1895); r. chem. Ges. 16, p. 2051 – 2056 (1883); 18, p. 1426 – 1433 (1885).

C. Liebermann u. St. v. Kostanecki, Liebigs Ann. 240, p. 245 - 304 (1887); Ber. em. Ges. 19, p. 2327 - 2332 (1886).

A. Bernthsen, Studien in der Methylenblaugruppe. Liebigs Ann. 280, p. 73—211
 Ber, chem. Ges. 20, p. 924 934 (1887).

⁴⁾ A. Bernthsen und A. Goske, Ber. Chem. Ges. 20, p. 924-934 (1887).

^{5:} H. W Vogel, Sitzber Berl, Akad, 1887, p. 715 722.

⁶⁾ E. Kock, Wiedem, Ann. 82, p. 167 171 (1887).

über mehrere Nitrosoaniline, endlich von Hjelt!) über Pyrotartrylfluorescein. In der ersten Spalte steht der Name der Substanz, in der zweiten das Lösungsmittel, in der dritten die Lage der Absorptionsmaxima in $\mu\mu$, in der letzten der Name des Beobachters,

Einführung von CH3 (Methylgruppe).

	Lösung in	I. Streif. 11. S	treif. III. Strei:	ľ.
Methylalcohol	,,,	643.0 63	2.5	d. L. Schönn
Aethylalcohol	•	651.5 63	2.8 559.1	
Amylalcohol		659,1 63	6.2 562.7	44
Indigo	Chloroform	60	4.5	G. Kriiss u.
m-Methylindigo	ļ. ••	61	S. Occonomides	
Aethylindigo	**	65	2.6	"
	Alcohol und Alkali	I. Streif.	II. Streif.	
Tetrabromfluoresceïn Monomethyl-		525.1	491.4	G. Kribs
tetrabromfluoresceïn		581,4	196,5	*
Monoathyl-	,	**** # **3	16916.7	
totrabromiluoresceïn	"1	586,5	500,0	
β -Naphtolsulfosäure B	Concentrirte			H. W. Vogel
+ Diazobenzol	Schwefelsäure	52	2.0	
β Naphtolsulfositure B	! !			
+ o-Diazotolnol		58	2.5	t
β-Naphtolsulfosäure B	i			•
+ p-Diazotoluol	,	53	6,5	T.
8-Naphtolsulfosäure B	Alcohol			44
+ Diazobenzol	•	30	3.0	•
β-Naphtolsulfositure B	j			**
4- o-Diazotoluol	49,)	51	0,0	•
β-Naphtolsulfosäure B	1			"
+ p-Diazotoluol	*	51	2.0	
β-Naphtolsulfosäure S	Concentrirte			
+ Diazobenzol	Schwefelsture	59	6.5	f
β-Naphtolsulfosäure S	1	***	17443	, n
+ o-Diazotoluol	11	53	6.5	, "
β-Naphtolsulfosäure S		****	*****	
	••	54	0.5	
Q Marsh to Invite Water 12	4 to a sum to but			H. W. Vogel
β-Naphtolsulfosäure R	Concentrirte Schwefelsäure	•		ere the Author
B-Naphtoldisulfosäure R	oca wereterate	324	(,()	ł w
+ o-l)iazotoluol		b 444		1
β-Naphtoldisulfosäure R	,	539	l.A	
+ p-Diazotoluol		542		
Thionin	Alcohol			
Dimethylthionin	i	610		A. Bernthsen und
Diathylthionin	n	623		A. Goske
A VIRANIEELE	**	65.5	1)	

Erythro-oxyanthrachmon Paramethylerythro-	Chloroform	522,9		G. Krüss	
oxyanthrachmon		523	: 3.5	,,	
Erythro oxyanthrachinon Paramethylerythro oxyanthrachion	Concentrirte Schwefelsäure	551.6 552.3		"	
Anthragallol -Methylanthragallol Dimethylanthragallol Frimethylanthragallol	n n n	5. Streif. 525.3 541.5 544.3 554.4	11. Streif, 492.4 502.4 503.4 507.5		

Einführung von NO2. (Nitroxyl.)

ndigo	Chloroform	604.8		G. Krüss und	
Nitroindigo		585,8		S. Occonomides	
duorescein	Wasser und Alkali	19	1.0	G. Kritss	
l'etraniti offnorese em		489.0 504.8 502.0		11 11	
tibromilnorescein					
phromduntrofluoresce m	,,				
	Concentrate	I. Streifen	II Streifen		
Mizarin	Schwefelsaure	609.5	199,4	G. Krüss	
5-Nitroalizarm		518.3	190,1	**	
'layopurpurin		533,5	195.4	,,	
otroflavopurpurin		o25.1	193, 1	,,	

In allen angeführten Fällen sind die Streifen durch Einführung einer Strogruppe nach dem blauen Ende hin verschoben worden; nur Tetrabromhoreseem und Dibromdinitrofluorescein bilden eine Ausnahme von dieser
tegel, wenn sie in Alcohol gelöst sind, nicht aber in wässriger Lösung. Die
peetren aller untersuchten Nitroverbindungen zeigen den Absorptionsstreifen
iel unschärfer begrenzt, als die einfachen Substanzen.

Einführung von NH2 (Amidogruppe). Die Amidogruppe übt einen ähnchen Einfluss auf das Spectrum einer Verbindung wie die Nitroxylgruppe aus.

dizarm	Chloroform	6.09.5	G. Krübb	
midoalizarin		531.5	"	
-Amidoalizaria	•	540.3	11	
	Concentrate		,	
lizarin	Schwefelsiure	199.4		
midoalızar in	**	495.2	15	
idigo	**	605.1	G. Krüss u. S. Oeconomides	
midoindigo	••	588,9	11	
	Einführung	von Brom.		
digo	Chloroform	601,5	G. Krüss u. S. Oeconomides	
onobromindigo	***	606 3	"	
ibromindigo	**	623.0	"	
			18+	

	in Wasser unter Zu-			ti	. Krüss		
Fluoresceïn	satz cines Alkali	194	0				
Dibromfluoresceïn	**	504			**		
Tetrabromfluorescein	17	518	.9		**		
Feld Out offficers consists	in Alcohol unter				•		
Fluorescein	Zusatz eines Alkali	450),4				
Dibromfluoresceïn	,,	509	1,1		**		
1,711,1,412,11,41,41,41,41,41,41,41,41,41,41,41,41,		I. Streif.	II. Streif.				
Dibromfluoresceïn	Alcohol	506.4	476.7		.,		
Tetrabromfluoresce in		515.0	158.1		,,		
Lection of the contract of the	in Wasser unter						
Rosolsäure	Zusatz eines Alkali	543	3.3				
Tetrabronrosolsäure	1	560	i, 1				
TOUR GRANT CHANGE CONTRACTOR	in Alcohol unter				••		
Rosolsäure	Zusatz eines Alkali	569	0.1				
Tetrabromrosolskure		576	3,9		**		
Pyrotar trylfluoresce in	.,	49:	2.0	E. Hjelt u. A. Sundell			
Pyrotartryl-						**	
tetrabrominoresce	in	59:					
	Conc. Schwefelsäure	L Streif.	II. Streif.				
Purpurin		520 1	489.5		G. Krits	M	
Brompurpurin	**	524.7	492.4				
Flavopurpurin	**	533.5	195.4		•		
Tribromflavopurpurin	**	537.1	495.4				
• •	1						
	Einführung von	CH ₃ O	(Methor	(y1).			
Indigo	Chloroform	60	4.5	G. Krib	G. Kribs n. Occomonides		
m-Methoxylindigo	14	650.5					
and the state of t	.,						
	Einführung von	(O,O]	i (Carbo	xyl).			
	, 1		H. Streif.	III. Streif			
Purpurin	Conc. Schwefelsiture	542.4	520.1	489,8	11,	Kribs	
Purpurincarbonsaure	,	563.5	520.5	489.8		",	
_							
Einfluss der Hydrir	ung auf die Lageri	ing der	Absorpt				
					Vellenlik		
				λ	morption	BREGIST	
Combination a					À		
Diazobenzolchlorid	-+-				5576	A. E.	
y 9	+ Tetrahydro-Nap	htylami	n		5345	34	
**	res Natron + a-N	-			5622		
Diemondia			-a Naphi		5056	*	
"						17	
Diazobenzolchlorid				• •	5346	34	
27	+ Tetrahydro a-N				4929	57	
Diazobenzolsulfosar	res Natron + a-N				5698	39	
	+ Tetrah			min	5323		
, Diazobenzolsulfonsa					5313	77	
DRINODEHNOISHHOUSE						**	
17							
	+ Tetrahydro	ce-Naph	itylamin		5082	17	

i) E. Bamberger u. F. Bordt, Ber. chem. Ges. 22, p. 625-634 (1889).

ASTERONO TO A CONTRACT TO THE PARTY OF THE P

- Flavopurpurin (): 1, in conc. Schwefelsäure zeigt ein Band im Gelbgrün, das bei Verdünnung in zwei zerfällt à 536.2, 194.6.
 - 2, in NaOH, Band im Rothgrün, welches zerfällt in 601.5, 558.3.

Hystazarin: I. in conc. Schwefelsäure einseitige Absorption.

 in NaOH Absorption des Rothgelb und Violett, bei Verdünnen Band im Gelb, welches sich dann theilt: 619.8, 587.4.

Anthragallel-Monoathyläther in conc. Schwefelsäure scheint bei 515 einen wenig hervorragenden Streifen zu haben.

Rufigallussaure-Triathyläther: 579,0 und 514,6.

Alizarin in Schwefelsaure: 605.4 (schwach), 493.1 (stark, erst bei Verdünnung sichtbar).

Alizarin Monoathylather: 597.6 (schwach), 487.5 (stark). Dies ist also eine Ausnahme von der Regel, dass Eintritt von Methyl Verschiebung nach Roth bedingt.

Anthrapurpurin-Diäthyläther (8chm. P. 170°): 508.1 stark, unscharf.

¿Tavopurpurin-Triäthyläther: Breites Band im Grünblau, bei Verdinnung zerfallend in 535.3, 198.5, 168.4; der letzte Streif sehr schwach, Gegen Flavopurpurin ist also die gesetzmässige Verschiebung nach Roth vorhanden.

Authraffavinsaure-Dimethylather: 501.5, 472.6, 436.9, der dritte sehr schwach. Methyl bewirkt hier Verschiebung nach Roth.

Anthraffavinsaure-Diathyläther: 501.5, 477.5, 139.8.

Thinizarin (rein): 550.7, 508.6, 483.0 (schwach).

Thinizarin-Monoathyläther: 561.4, 519.8, 481.3 (schwach).

Thinizarin-Diathylather: 577.1, 535.1, 494.1 (schwach).

Erythrooxyanthrachinon-Karbonsäure zeigt keinen Absorptionsstreifen.

Expanthrachinonathyläther verhält sich ebenso.

Clavopurpurin-Diäthyläther: 542.3, 501.5. Das Spectrum hat einen von Flavopurpurin so abweichenden Character, dass kein Vergleich möglich ist.

isoanthraflavinsäure-Diäthyläther: 505.1 (stark); 492.3 (schwach).

177. Schütze²) stellt für den Zusammenhang zwischen Absorption und farbe folgenden mit der Nietzkischen Regel übereinstimmenden Satz auf; "Die einfachsten Farbstoffe (die nur Violett und Blauviolett absorbiren), sind grünlichgelb bis gelb; mit zunehmendem Moleculargewicht geht die Farbe im Allgemeinen in Orange. Roth, Rothviolett, Violett, Blauviolett, Blau, Blaugrün u. s. w. über."

Die Ergebnisse von Schützes (nicht spectroscopischen) Untersuchungen assen sich in folgende Sätze zusammenfassen: 1. Einer Verschiebung der Absorption von Violett nach Roth entspricht im Allgemeinen obige Farbenfolge

Die folgenden Angaben nach G. Krüss, Zs. physik, Chem. 18, p. 559-562 (1895).

²⁾ M. Schütze. Ueber den Zusammenhang zwischen Farbe und Constitution der Verbindungen. Zs. physik. Chem. 9, p. 109 – 136 (1892).

The second of th

("Vertiefung des Farbentons"), einer Verschiebung von Roth nach Violett die umgekehrte ("Erhöhung"). - 2. Die Atome und Atomgruppen bewirken bei ihrem Eintritt in ein Molecel eine, für die Verbindungen desselben Chromophors und dasselbe Lösungsmittel, characteristische Vertiefung ("bathochrome (fruppen")), oder Erhöhung ("hypsochrome") des Farbentons. 3. Die Kohlenwasserstoffradicale wirken stets bathochrom; in homologen Reihen nimmt daher die Nuance mit dem Moleculargewicht an Tiefe zu. 4. Ebenso wächst die farbenändernde Wirkung der Elemente derselben Mendelejeffsehen Gruppe mit zunehmendem Atomgewicht. 5. Wasserstoffaddition ist stets mit einer Erhöhung der Farbe verbunden. 6. Die Erhöhung resp. Vertiefung des Farbentones (die Verschiebung der Absorption nach Violett oder nach Roth) durch Substitution von hypso- oder bathochromen Gruppen oder durch Anlagerung resp. Abspaltung von Wasserstoff ist um so bedeutender, je nüher am Chromophor die chemische Umsetzung stattlindet. Die durch die Structurformeln gegebenen Entfernungen der Atome von einander entsprechen im Allgemeinen ihren wirklichen Abständen; bisweilen scheinen jedoch in den Biderivaten des Benzols die Substituenten in p-Stellung einander näher zu sein, als die in m-Stellung. 7. Diese Regeln gelten nur für "monochromophore" Verbindungen und für solche "dichromophoren", deren beide Farbgruppen gleich sind und auch von den Nachbaratomen in gleicher Weise beeinflusst werden.

Von den hier von Schütze ausgesprochenen Regeln ist die erste, dass Substanzen, welche violett und blauviolett absorbiren, grüngelb seien, selbst verständlich, da die Farbe complementär zu den absorbirten Strahlen ist. Aber die zweite, dass mit zunehmendem Atomgewicht die Farbe sich in der angegebenen Reihenfolge ändere, kann nicht richtig sein, da es ganz von der Art der Absorption abhängt, ob sie eintreten kann oder nicht. Eine solche Farbenfolge kann eintreten, wenn die Absorption sich in einem oder mehreren Bändern äussert, die von Violett nach Grün rücken, aber zu beiden Seiten Licht durchlassen, wie bei den Alkylderivaten von Rosanilin. Der Farbenwechsel ist ein ganz anderer, wenn die Absorption allgemein ist und sich vom Ultraviolett bis ins Violett, dann bis ins Blau, ins Grün erstreckt. Ebenso ist Schütz es Ausspruch unrichtig, dass Kohlenwasserstoffradieale immer bathochrom wirken, und dass in homologen Reihen die Farbe sich mit dem Moleculargewicht vertieft. Das ist durchaus nicht immer der Fall, bei den Azofarben z. B. ist es die Ausnahme.

178. Eine sehr vollständige Prüfung der Spectra von Azofarbstoffen hat Grebe²) ausgeführt; er zeichnet Curven für 107 verschiedene Farben, giebt aber nur wenig Messungen. Im Folgenden soll über seine Resultate berichtet werden.

 [&]quot;Man könnte diese Gruppen, deren Entritt in die Molecel den Farbenton erhöht, als hypsochrome, die übrigen, die eine Vertiefung desselben etzengen, als bathyno- oder kürzer bathochrome bezeichnen." p. 115.

²⁾ C Grehe, Ueber Azofarbenspectra. Zs. physik, Chem. 10, p. 673-698 (1892).

LA NO. When the Park of the Pa

Die Azofarbstoffe entstehen bekanntlich dadurch, dass man das Diazosalz ines aromatischen Amins mit Phenolen oder Aminen in alkalischer Lösung ombinirt. Deshalb werden nur die beiden Componenten angeführt, z.B. Anilin + Phenol = Benzolazophenol. Er untersucht folgende Combinationen:

- 1. Diazosalz von Anilin 4- Phenol, Anilin, Naphtol, Naphtylamin.
- 2. . Amidoazobenzol / Naphtol.
- 3. . Amidoazotoluol + Naphtol.
- 1. . . Amidoazoxylol + α-Naphtolmonosulfosäure.
- 5. " Amidoazobenzolmonosulfosäure Naphtole.
- 6. . Amidoazobenzoldisulfosäure | Naphtole.
- 7. . Amidoazotoluolmonosulfosäure + Naphtole.
- S. . . Benzidin- und Tolidinfarben.

Es ergiebt sich zunächst eine sehr einfache Beziehung zwischen Kohlentoffgehalt und Lage der Streifen im Spectrum, indem die Streifen mit wachsener Kohlenstoffzahl aus dem Violett nach Roth rücken. Diese Regel gilt ausahmslos. Nach der Bezeichnung von Schütze haben wir also eine bathohrome Verschiebung. Das Hydroxyl ist also eine bathochrome Gruppe.

Ist das Hydroxyl im Naphtalinrest substituirt, so übt die Stellung einen ehr regelmässigen Einfluss auf die Absorption aus. Es absorbiren die α-Körper usnahmslos um etwa 20 μμ weiter nach Roth, als die isomeren β-Verbindungen. Diese Regel gilt auch für die correspondirenden Sulfosäuren, jedoch in beschränkterem Maasse, da die verschiedene Stellung der Sulfogruppe selbst inen orientirenden Einfluss auf die Absorptionsstreifen ausübt.

Beispiele bieten folgende Farbstoffe:

	x-Azo- <i>d</i> -Naphtol resp. Sulfosäure	Differenz der J-Isomeren in $\mu\mu$
milin + a-Naphtol	β	22
" + a-Naphtolmonosulfosäure	,3	20.5
-midoazobenzol + a-Naphtol	3	15
" 1 a Naphtolmonosulfosäure	B	17
" ⊢ a Naphtoltrisulfosäure	3	20
.midoazobenzoldisulfosäure $+$ a -Naphtol	3	22

Die Amidogruppe, NH₂, wirkt in dem einzigen von Grebe untersuchten 'all bathochrom. Amidoazobenzol absorbirt weiter nach Blau, als Chrysoïdin, relches ein NH₂ mehr enthält.

Bei den x-Azo-Naphtylaminfarben verhalten sich die Isomeren gerade mgekehrt wie bei den entsprechenden Naphtolfarben. Zieht man auch die lessungen von Hartley an diesen Verbindungen heran, so findet man, dass ier die β -Körper ausnahmslos weiter nach Roth hin absorbiren, als die α -Körper. ieses gegensätzliche Verhalten der durch OH und NH₂ substituirten Körper immt auch mit den Erfahrungen von Schütze überein.

Tritt die Sulfogruppe in den Naphtolrest ein, so erscheint sie als hypsoirom; sie verschiebt den Streifen regelmässig um 30 bis 40 $\mu\mu$ nach Blau. Ein Vergleich der Stoffe: x-azo-β-Naphtolmonosulfosäure 2.8 und x-azo-β-Naphtolmonosulfosäure 2.6 zeigt, dass die letzteren ausnahmslos bei längeren Wellenlängen absorbiren. Tritt eine Sulfogruppe in einen Naphtylaminrest, so wirkt sie auch hier hypsochrom. Den Einfluss der Stellung der Sulfogruppe sieht man daraus, dass Benzol-o-sulfosäure-azo-phenol mehr nach Roth zu absorbirt, als Benzol-m-sulfosäure-azo-phenol. Aus einem Vergleich aller Fälle findet man, dass die Absorptionsstreifen um so näher nach Roth liegen, je näher sich die Sulfogruppen den farbbildenden Radicalen NH₂. OH₂ befinden.

Die Schlüsse, zu welchen Grebe für die Azofarben gelangt, sind folgende:

- 1. Die Absorptionsstreifen der Azofarben in Schwefelsäure wandern mit zunehmendem Kohlenstofigehalt von Violett nach Roth.
- (a) Hydroxyl und Amid bewirken bei ihrem Eintritt Verschiebungen in gleichem Sinne.
 (b) Die Stellung dieser Substituenten bethätigt einen durchaus regelmässigen Einfluss auf die Lage der Streifen.
- 3. (a) Die Sulfogruppe bewirkt bei ihrem Eintritt in den Naphtalinrest eine Verschiebung in umgekehrtem Sinne, und zwar um etwa 10 µµ. Ausserdem tritt die Zweistreifung deutlicher und klarer hervor. (b) Die Stellung der Sulfogruppe hat ebenfalls einen durchaus regelmässigen Einfluss.

Die Verschiebung nach Blau, durch den Eintritt von NO₂ und NH₂, welche Krüss bei Nitroalizarin und Amidoindige bemerkt hat, gilt jedoch nicht unbedingt; der Eintritt von NO₂ in Fluoresceïn gieht eine Verbindung welche in alcoholischer Lösung eine Verschiebung des Streifens nach Roth zeigt

179. Wichtige Untersuchungen über Eosinfarbstoffe hat E. Vogel⁴) ausgeführt; sämmtliche Messungen wurden an photographischen Spectren gemacht, die mittelst eines Spectrographen mit zwei Compoundprismen aufgenommen waren. Nach der Structurformel enthält das Fluorescein

zwei Resorcinreste und einen Phtalsäurerest; die Resorcinreste

enthalten vier Wasserstoffatome, die durch Halogene ersetzbar sind. Das Gleiche gilt von den vier Wasserstoffatomen des Phtalsäurerestes · C.H. · CO.O.,

¹⁾ E. Vogel, Ueber die Lage der Absorptionsstreifen und Lichtempfindlichkeit organischer Farbstoffe. Wiedem. Ann. 43. p. 449-472 (1891).

ao dass 8 Wasserstoffatome des Fluoresceïns gegen Halogene austauschar sind.

Der Eintritt von Chlor in den Phtalsäurerest bewirkt keine der Anzahl der eingetretenen Chloratome proportionale Verschiebung des Streifens auch Roth.

Die folgende Tabelle enthält die Resultate:

Beobuchter	Name der Substanz	Wellenlänge des Maximums der Absorption in $\mu\mu$ der Lösungen in		
		Wasser unter Zu- satz eines Alkalis		
	f Fluorescein	194	480.8	
G kruss	{ Dibromfluorescein	504.8	509.1	
	l Petrabromfluoresceïn	515,9	525.1	
		Wasser	Alcohol	
	· Fluoresceïn	196	500	
	Tetrachlorfluorescem	508		
H. W. Vogel	 Díjodfhoresceïn 		518	
H. W. Coger	1 Vetrajodilnoreseeïn		535	
	Tetrachlortetrabromiluoresceïn	537		
	l'etrachloric trajodiluoresceïn	548		
			1	
Beobachter	Name der Substanz	Lösung in Wasser NHa	Lösung in Alcohol - NHa	
E. Vogel	Fluorescen	191	500	
,	Homothoreseem	195,5	514	
	4 Dichlorilnorescein	505	517.5	
Im Phialsaurerest	Tetrachlorfluorescem	510	522	
substituirt	Tetrabromfluorescein	510	522	
	Thiodichlorfluorescein	503 and 530	•	
	Dibromfinorescein	501	510	
In den Resorein	Tetrabromilnoresecin	517.5	522	
resten substituirt	Dijodfinorescein	507	518	
	[†] Tetrajodiluoresceïn	5 2 3	530	
	Dichlortetrabromfluoresceïn	531.5	546.5	
) Dichlortetrajodfluoresceïn	540	556,3	
In Phtalsaures and	Tetrachlortetrabromfluorescein	537	518	
Resorcinresten	Tetrachlortetrajodfluoresceïn	548	560	
substituirt	, Octobromiluoresceïn	537	548	
	l'etralicomtetrajodfluoresceïn	548	560	
	Phiodichlortetrabromfluoreseein	520.5	526.5	
	Thiodichlortetrajodfluoresceïn	560	565	

Man sieht aus diesen Zahlen, dass der Eintritt der zwei ersten Chloratome in den Phtalsäurerest im Dichlorfluorescelln eine Verschiebung um 14 $\mu\mu$ in der wässrigen, um 17.5 $\mu\mu$ in der alcoholischen Lösung hervorruft. Der Eintritt weiterer zwei Cl-Atome in denselben Rest beim Tetrachlorfluorescelln verschiebt aber nur um 5 resp. 1.5 $\mu\mu$. Vogel erklärt diese Erscheinung durch die Stellungen im Phtalsäurekern in folgender Weise: In der Dichlorphtalsäure sind folgende 6 Stellungen der Chloratome möglich:

"Für ausgeschlossen halte ich bei dem Dichlorfluorescein nach dem spectralanalytischen Verhalten des Di- und Tetrachlorfluoresceins die Stellungen 1, 3, 4 und 5. Ständen nämlich die beiden Chloratome der Dichlorphtalsäure in einer dieser Stellungen, so würden für weitere zwei Cl-Atome nur gleichwerthige Stellen übrig bleiben. Dieselben würden also gleichfalls zu einander in Orthostellung (1:3) oder in Metastellung (4:5) stehen. Dann müsste aber die durch die zwei Cl-Atome des Dichlorfluoresceins bewirkte Verschiebung des Streifens eine gleiche oder wenigstens annähernd gleiche sein, wie die durch weitere zwei Cl-Atome bewirkte. Da dies nun nicht der Fall ist, so können die Cl-Atome des Dichlorfluorescein resp. der Dichlorphtalsäure nur die Stellungen 2 oder 6 haben. — Halogen tritt nun bekanntlich zu Carboxyl fast ausschliesslich in Metastellung, demnach hat die durch directes Chloriren von Phtalsäure dargestellte Dichlorphtalsäure die in 2 gegebene Formel, und das daraus dargestellte Dichlorfluorescein die Formel:

Es verschiebt also Chlor bei Eintritt in die Metastellung zu den Carboxylresten des Fluoresceïns das Absorptionsmaximum stärker nach Roth, als bei Eintritt in die Orthostellung.

Der Eintritt von 4 Atomen Br in den Phtalsäurerest des Fluoresceïn bewirkt eine Verschiebung des Streifens um 19 $\mu\mu$ nach Roth in der wässrigen Lösung, um 22 $\mu\mu$ in der alcoholischen, Br wirkt also ebenso wie Cl. Demnach dürften 2 Br eine gleiche Verschiebung bewirken, wie zwei Cl. nämlich 14 $\mu\mu$, und dieses Verhalten wäre wie beim Chlor durch die verschiedene Stellung der Bromatome zu erklären."

Der Eintritt von 4 Br in die Resorcinreste bewirkt eine wesentlich grössere Verschiebung in der wässrigen Lösung, nämlich um 26.5 $\mu\mu$ gegenüber 19 $\mu\mu$ bei Eintritt in den Phtalsäurerest. In der alcoholischen Lösung ist dagegen die Verschiebung merkwürdiger Weise in beiden Fällen die gleiche, nämlich 22 $\mu\mu$.

Die Verschiebung des Absorptionsmaximums sowohl in der wässrigen als

ich der alcoholischen Lösung durch Eintritt von Brom in die Resorcinreste ächst, wie schon Krüss bei der wässrigen Lösung nachwies, proportional r Anzahl der eingetretenen Br-Atome, wie folgende Zahlen zeigen:

	Wasser	Mechal		Wasser	Λ leohol	
	. 191	500		194	180.8	Fluoresceïn
E. Vogel	504	510	G. Krüss	,504.8	509.1	Dibromfluoresceïn
1	517	522		1515.9	525.1	Dibromfluoresceïn Tetrabromfluoresceïn

Die Zahlen, welche Krüss für die Lage der Absorptionsmaxima der leoholischen Lösung gefunden hat, lassen keine Gesetzmässigkeit erkennen; affallend ist auch, dass Krüss die Streifen des Fluorescein in Alcohol bei leinerer Wellenlange findet als in wässriger Lösung, während nach H. W. ogel und E. Vogel die Kundtsche Regel gilt, d. h. die Streifen in Alcohol ichr nach Roth liegen. Die Verschiedenheit der gefundenen Zahlen hat abescheinlich ihren Grund in den verschiedenen Beobachtungsmethoden.

Für den Eintritt von Jod ergeben sich die Zahlen:

	Wasser	Alcohol	Nach H. W. Vogel
Phorescem	191	500	500
Dijodfluorescein	504	515	518
Tetrajodfluorescem	523	530	535

Danneh betragt die proportionale Verschiebung für ein Atom Jod in ässriger Lösung $8~\mu\mu$, in alcoholischer 9 $\mu\mu$.

Wie oben angeführt wurde, bewirkt der Eintritt von 4 Br-Atomen in ie Resorcin
reste eine Verschiebung in der wässrigen Lösung von 26.5 $\mu\mu$. addirt man also 26,5 zu den Zahlen, welche für die Absorptionsstreifen des tichlor-, Tetrachlor- und Tetrabrom-Fluorescein gefunden sind, so ist zu erzarten, dass man die Wellenlängen der Absorptionsstreifen des Dichlortetrarom-, Tetrachlortetrabrom- und Octobrom-Fluorescein erhalten wird; das betätigt sich wirklich

berechnet gefunden 531.5 Dichlortetrabromfluorescein 505 + 26.5 - 531.5tichlorfluoresceïn Tetrachlortetrabrom ... 537 'etrachlorfluorescein 510 + 26.5 -- 536.5 Octobromfluorescein. 'etrabromiluorescein 510 | 26.5 | 536.5 537

Andere derartig berechnete Zahlen stimmen aber mit der Beobachtung icht überein, so dass ein allgemein gültiges Gesetz für die Verschiebung der absorptionsstreifen des Fluoresce'ins durch Eintritt von Cl. Br. J. noch nicht efunden ist.

Die Hauptresultate dieser Untersuchung sind:

- 1. Die von Krüss zuerst bei halogen-substituirten Phtalemen beobachete Proportionalität der Verschiebung der Absorptionsstreifen und der Zahl er substituirten Atome bildet nicht die Regel, sondern die Ausnahme.
- 2. Die Verschiebung der Absorptionsstreifen der Eosinfarbstoffe hängt icht nur von der Zahl der substituirten Atome, sondern auch von ihrer Stellung ab.

3. Die Verschiebungen sind demnach verschieden, je nachdem das substituirende Element in den Phtalsäurerest oder in die Resoreinreste eintritt, bei Beobachtung der wässrigen Lösung. Ferner spielt die Stellung im Phtalsäurerest eine erhebliche Rolle; auch ist das Lösungsmittel von Einfluss.

180. Die Constitution von Fuchsin ist nach O. und E. Fischer:

$$\begin{array}{ccc} & & C_{6}H_{1}\text{-}NH_{2} \\ C & & + C_{6}H_{4}\text{-}NH_{2} \\ & + & + C_{6}H_{4}\text{-}NH\text{-}HCl \end{array}$$

Dagegen schreibt Nietzki, um dem Farbstoff eine chinoide Gestalt zu geben:

$$CIC = -C_6H_4{*}NH_2$$

$$C_6H_4\text{-}NH_2$$

und Rosenstiehl stellt aus anderen Gründen die Constitution so dar:

$$(C_0H_1NH_2) = C_\infty C_0H_1 \sim NH_2HCL$$

Vaubel zeigt, dass die erste Formel allein zu allen chemischen Beobachtungen passt, welche zur Lösung der Frage herangezogen werden können.

In Betreff der Triphenylmethanderivate sind durch zahlreiche Untersuchungen einige Resultate erhalten worden, welche Van belli in folgender Weise zusammenfasst:

- 1. Die Amidoderivate des Methans 'sind erst dann im Stande Farbstoffe zu bilden, wenn in zwei von den vorhandenen Benzolringen je eine Amidogruppe eingetreten ist. So fanden O. Fischer ') für das Dimethylamidotriphenylmethan und Nölting für das Amidotriphenylmethan, dass diese Körper nach der Oxydation nur sehr schwache färbende Eigenschaften haben Sie sind also viel mehr Chromogene als Farbstoffe.
- 2. Die Einführung einer Amidogruppe in die Metastellung erhöht nur die Intensität, verändert aber nicht den Farbstoffcharacter: es müssen also die besonders wirksamen Amidogruppen die Parastellung einnehmen.

So ist das Oxydationsproduct des Tetramethyldiamidotriphenylmethaus grün gefärbt, das des Tetramethylparamidomonometamidotriphenylmethaus zeigt dieselbe Farbe.

4. Wenn die Basicität einer der drei Amidogruppen durch Acetyliren oder durch Ueberführung in eine Ammoniumgruppe zerstört ist, ist die Wirkung dieser Gruppe im Wesentlichen aufgehoben. (Nölting.)

Die Berechtigung dieses Satzes zeigt das Beispiel des Acetyltetramethylpararosanilins, welches ebenfalls eine grüne Farbe zeigt, wie das Oxydations-

W. Vaubel, Heber das Verhalten der Triphenylmethanfarbstoffe gegen nascirendes Brom. J. f. pract. Chem. 185, p. 347 - 351 (1894); ibid. p. 351 - 361, 362 - 369 (1894).

O. Fischer, Ber. chem. Ges. 11, p. 952 (1878).

roduct des Tetramethyldiamidotriphenylmethans, während das Tetramethylriamidotriphenylmethan violett ist.

1. Nehmen andere Gruppen die Parastellung der Amidogruppe ein, so ird die Farbe des betreffenden Körpers dadurch nicht wesentlich verändert. o zeigt die Verbindung

$$C_6H_4\text{-}OH$$
 $C_6H_4\text{-}N(CH_3)_2$ $C_6H_4\text{-}N(CH_3)_2\text{-}CI$

ine grüne Farbe, ebenso auch

für grün für blau

Auch in der Orthostellung ist z. B. die Hydroxylgruppe von kaum benerkbarem Einfluss.

Ordnet man die Triphenylmethanfarbstoffe nach der Reihenfolge: orange rün, blan, violett und bezeichnet sie durch xp 1-yo, was die Summe der ubstituirenden Wickungen der Amidogruppe in Para- und Ortho-Stellung beeichnen soll, und zugleich ein Maass fur die Basicität ist, so ergiebt sich: brange und orangeroth sind diejenigen Farbstoffe, für welche der Wirkungsverth der Basicitat der Amidogruppen ausgedrückt ist

durch (p + 10 - 2, oder 2p + 10 durch 2p 4 20 - 4. durch 3p | 30 - 6, für blanviolett durch 3p + 30 - 6,

durch 2p + 40 = 6, oder 3p + 30 = 6. für violett für rothviolett durch 3p + 10 == 7, oder 3p + 50 == 8, oder 3p + 60 == 9.

Unstreitig ist also hier ein gewisser Zusammenhang zwischen Farbstoffharacter und Basicität resp. Stärke der Amidogruppen vorhanden. wenigen Ausnahmen kommen wohl nicht in Betracht, da sie sich auch wieder lurch besondere Eigenschaften von den anderen Derivaten unterscheiden.

Interessant ist auch der Umstand, dass die Farbenscala die Reihenfolge ler Farben des Sonnenspectrums einhält, wobei wahrscheinlich das Fuchsin ther zum Violett als zum Roth zu rechnen ist.

Diese letzte Angabe ist nicht richtig; denn während die rothen Strahlen ım längsten durchgelassen werden von stark concentrirten Lösungen, wird las violett vollkommen absorbirt, bis eine starke Verdünnung, wie 1 mg-Molecel in 500 Alcohol in 3 mm Schicht erreicht ist.

181. Buntrock) findet, dass die Regel von Liebermann und v. 1) A. Buntrock, Zur neueren Entwicklung der Anthrachinonfarbentheorie. Ber. chem. lies, 84, p. 2344 2349 (1901).

Kostanecki, nach welcher nur Oxyanthrachione, die zwei Hydroxylgruppen enthalten, Farbstoffe sein können, nicht richtig sei, vielmehr auch Anthrachinone ohne Hydroxylgruppen sehr brauchbare Farbstoffe seien. "Es steht also fest, dass Oxyanthrachinone, auch wenn sie nur eine Hydroxylgruppe enthalten, oder mehrfach hydroxylirte Anthrachinone, auch wenn sie Hydroxylgruppen nicht in Orthostellung enthalten, Beizen anfärben."

Unter der grossen Anzahl von Anthrachinonderivaten, welche sehr werthvolle Farbstoffe sind, giebt es drei verschiedene Classen: 1. die nur hydroxylirten, 2. die Hydroxyl- und Amidoderivate, 3. die reinen Amidoderivate.

Unter den Gliedern der ersten Classe haben diejenigen färbende Eigenschaften, welche wenigstens zwei Hydroxylgruppen in der Orthostellung besitzen; sie färben nur gebeiztes Garn. Die Farben der zweiten Classe färben gebeizte thierische und vegetabilische Faser, ungebeizte Seide und Wolle; bei ihnen sind Hydroxyle in der Orthostellung durchaus nothwendig. Die Farbstoffe der dritten Classe endlich färben nur ungebeizte thierische Faser.

182. Eine Classe von Farbstoffen, welche als Induline bekannt sind, und welche durch sehr verschiedene Reactionen bei der Erhitzung von Azo-, Azoxy- und Amidoazo-Verbindungen mit Salzen von Anilin oder anderen aromatischen Aminen entstehen, sind Derivate von Phenazin. Dem einfachsten derselben ist die Constitution zugeschrieben worden:

$$\begin{array}{c|c} C_6H_3 & N \\ \parallel & N \\ NH & \tilde{C}_6H_4 \end{array}$$

Die Azingruppe und daher der Chromophor ist

$$C_{8} = \frac{N_{\infty}}{N} \cdot C_{6} \quad \text{oder} \quad C_{6} = \frac{N}{N} - C_{8}$$

Die Rosinduline sind Derivate, in welche Naphtalin- und Beuzolnaphtalingruppen eingeführt sind. So liefert das Rosindulin aus Nitrophenol und Naphtylamin und Anilin eine Base mit der Constitutionsformel:

$$= C_6 H_0 N > C_{10} H_{\delta} = \frac{N}{N} = C_6 H_{\delta}$$

$$= \frac{N}{C_6 H_{\delta}}$$

1) p-Diamidochrysazin, welches keine Sulfogruppe enthält, chromirte Wolle in schönen grünblauen Nüancen, ungebeizte Wolle röthlich blau anfärbt:

Kehrmann und Nüesch!) haben die Absorptionsspectra einiger dieser ubstanzen untersucht. Sie weisen auf den geringen Einfluss hin, welchen ie Aminogruppen in der Para- und Metastellung in der Phenylgruppe auf die 'arbe ausüben, wie man erkennt, wenn man die verdünnte alcoholische Lösung es betreffenden Isorosindulins mit der Muttersubstanz, dem Salz von Phenylanhtophenazonium vergleicht. So ergieht z. B.

Phenylnaphtophenazonium Isorosindulin Nr. 15 Isorosindulin Nr. 14 N NaCI N.CI NIL

Violett, Blan and ein Theil es Grün werden absorbirt mit charfer Grenze bei / 5120: ier übrige Theil des Spec-

trums fast unverändert.

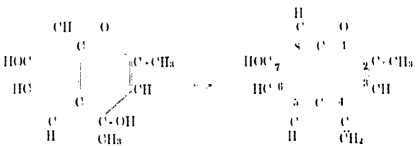
Ebenso, scharfe Grenze bei à 5030.

Ebenso, aber Grenze weniger scharf, die Absorption nimmt ab zwischen 1 1980 bis 5080.

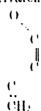
183. Der Aufbau eines Farbstoffes durch Addition eines sauerstoffhaltigen kinges zu dem Benzolring wird in einer interessanten Mittheilung von Bülow md Wagner²) dargestellt. Es giebt vier Derivate, welche zeigen, dass bei ler Combination eines unsymmetrischen Benzoylaceton mit Phenolen zur Billung eines Benzoyl-Pyranol-Derivates, die Phenylreste immer in die Orthotellung zum Sauerstoff des Ringes gehen, während das Methyl sich in die 'arastellung begiebt.

1) F. Kehrmann und P. Nüesch, Ueber das 15. Isomere des Rosindulins. Ber. Chem. les, 84, p. 3099 3104 (1901).

2) C. Bülow und H. Wagner, Ucher Derivate des 1:4 Benzopyranols, der Muttersubstanz einer neuen Klasse von Farbstoffen. Ber. chem. Ges. 34, 2. p. 1782-1804 (1901).



Diese Verbindungen sind richtige Farben und Färbestoffe; man muss also ebenso wie bei den Acetylacetonderivaten den Atomcomplex



als Chromophor betrachten. Der Unterschied zwischen ihm und dem Chromophor der Flavone, welche eine ganze Reihe gelber Farbstoffe vegetabilen Ursprungs bilden, ist der, dass ein zweiwerthiger Methylenrest au Stelle des Ketosauerstoffs steht. Reducirende Agentien liefern Leukoderivate, welche den Farbstoff durch Wirkung des atmosphärischen Sauerstoffs wieder erzeugen; mit andern Worten, die Gruppe:

ist kein Chromophor, und der Unterschied zwischen ihnen ist nur:

184. Seit einiger Zeit hat man erkannt, dass Stellungsisomere oft wichtige Unterschiede im Farbenton zeigen, so dass sich kein allgemeiner Ueberblick über ihre Beziehungen erhalten lässt. Die zuerst erwähnten Beispiele waren wahrscheinlich die beiden Tropäoline 000 Nr. 1 und 000 Nr. 2 und Säurebraun und Fast red, in welchen nur eine OH-Gruppe verschiedene Stellung hat (siehe S. 260). Betrachtungen über batho- und hypsochrome Gruppen sind daher unvollständig, haben oft gar keine Bedeutung, namentlich bei sehr complicirten Moleceln. Besonders durch Einführung auxochromer Gruppen wird der Farbenton in auffallender Art geändert.

Kostanecki und Tambor3) untersuchten isomere Farbstoffe, welche

1) St. v. Kostanecki und J. Tambor, Ueber die 6 isomeren Monoxybenzolacetophenone (Monoxychalkone). Ber. chem. Ges. 82, 2, p. 1921 1926 (1899). tieselbe Constitution haben und nur ein Hydroxyl enthalten, dessen Stellung um Chromophor verschieden ist. Dreher und Kostanecki) hatten vorher emerkt, dass bei den beiden isomeren Monooxyxanthonen die Farbenänderungen urch veränderten Abstand des salzbildenden Hydroxyls vom Chromophor beingt sind; das t-Oxyxanthon ist gelb; es enthalt das Hydroxyl nächst dem Thromophor, d. h. in der o-Stellung. Das 2-Oxyxanthon ist schwach gefärbt; n ihm sind die beiden bedingenden Gruppen in der m-Stellung, also weiter on einander entfernt. Dasselbe gilt auch für das t-Oxyxanthon; es ist farbus, löst sich aber mit intensiv gelber Farbe in Alkalien, so dass der Farbharacter unverkennbar ist. Ganz anders verhält sich das 3-Oxyxanthon, in velchem das Hydroxyl die p-Stellung einnimmt; hier zeigt sich das Gelb nur
n concentrirter Lösung des Na-Salzes. Eine verdünnte alcoholische Lösung rscheint farblos und in freiem Zustand ist die Verbindung ganz weiss.

Andere Farbstoffe mit nur einem Chromophor scheinen ähnliche Verhältisse aufzuweisen. Die drei isomeren Mononitrophenole, drei isomere Nitrailine und das m- und p-Nitrodimethylanilin zeigen ähnliche Eigenschaften; as o Nitroderivat von Dimethylanilin wurde erst später gefunden. Von den litrophenolen ist die o-Verbindung intensiv gelb und löst sich in Alkalien rangefarbig; die m Verbindung ist hellgelb, löst sich in Alkalien mit einer farbe, die orange, aber deutlich weniger roth ist. Die p Verbindung endlich cheint tarblos?, hefert in Akalien gelbe Lösung. Das p-Isomere hat also die ellste Farbe, dann folgt das m-Derivat und beim o-Derivat reicht die Aborption am Weitesten nach Roth.

Bablich und Kostanecki a erhielten drei hydroxylirte Monoxybenzoylcetophenone, bei welchen die Hydroxyle im Aldehydrest liegen. Die o Verindung hatte die dunkelste Farbe, die hellste zeigte die m-Verbindung, nicht ie p Verbindung, wie bei den ehen erwahnten Körpern. Dieselbe Folge der farbentone findet sich bei den drei Monoxybenzalindandionen von Kostanecki ud Laczkowski, welche im Aldehydrest hydroxylirte Isomere sind.

Ganz dieselbe Regelmassigkeit haben die drei isomeren Monoxybenzalromindamme von Kostanieck i und Laczkowski b, wie folgende Tabelle zeigt:

Monocytenzda		donoxy benzalindaudion		gbenzalbronnidanon
Calcoon; C	и сацонь сл	, со стенсаваонд	ti CaHr	CHg C:CH Collifoll)
er- crystallisht mg malkal, lassing r- crystallisht mg malkal lassing er- crystallisht mg malkal, lassing	blasseelb dunkelgelb weise	orangeroth Magentaroth Orangegefb bis gelb Orange Gelb Gelb		Gelb Gelblichroth Hellgelb Röthlichgelb Hellgelb Gelb

⁴⁾ E. Dreher und St. v. Kostanecki, Ucher die Constitution der Monooxyxanthone, er. chem. Ges. 26 p. 71 - 78 (1893).

Siehe dazu p 239.

³⁾ Bahlich und v. Kostanceki, Ber. chem Ges 29, p. 233 236 (1896).

⁴⁾ St. v. Kostanecki uml Laczkowski, Ber. chem. Gos. 30 p. 2138 (2144 (1897) Kryser, Sportoscope. 411.

185. Es schien von Interesse, die drei Monoxybenzalacetophenone zu untersuchen, welche in dem Ketonrest hydroxylirt sind. Das o-Derivat war schon von Feuerstein und Kostanecki¹) dargestellt durch Verbindung von o-Oxyacetophenon mit Benzaldehyd. Nach einem ähnlichen Verfahren konnten die beiden anderen Isomeren durch die Einwirkung von Benzaldehyd aus dem p- und m-Oxyacetophenon erhalten werden. Da der Kohlenstoffkern von Benzalacetophenon in manchen anderen Chromogenen vorkommt wie z. B bei Benzaleumaron, Benzalindandion, Benzalindanon und auch in Flavon . und da Benzalacetophenon wegen seiner Beziehung zu Chinon für die Farbenchemie von theoretischem Interesse ist, so schien es wünschenswerth, einen kürzeren Namen für diese Verbindung einzuführen. Da Benzalacetophenon nicht ein reines Gelb liefert, wie Flavon und Nanthon, sondern ein röthliches Gelb wurde vorgeschlagen, den Namen Chalkone (von dem griechischen zulzüc, Erz namentlich Kupfer) einzuführen und die Derivate nach folgendem Schema zu bezeichnen:

Eine Vergleichung der Farben der isomeren Farbstoffe, bezeichnet nach den Zahlen und Stellungen der OH-Gruppe, giebt folgende Tabelle.

		Crystalle	Lösung in Alkali	Lösung in Schwefelsäure
24	o-Oxychalkon	Gelbe Nadeln	Orange	tielh
3'	m- ·	Blassgelbe Platten	(ielb	Ciclblichroth
4'	p	Gelbe Nadeln	Gelh	Gelblichtoth
2	· ()- ₇ ,	Gelbe Blättchen	Gelblichroth	Gelblichtoth
3	m- "	Weisse Blättehen	Blussgelb	Cielli
4	p- "	Blassgelbe Stufen	Dunkelgelb	Orange

Die Farbendifferenz ist weniger deutlich, wenn das Hydroxyl sich im Ketonrest der Monoxychalkone befindet, als bei den drei andern Isomeren. Das 2'-Oxychalkon hat eine röthlichgebe Farbe und giebt ein intensiv gelbes, schwach lösliches Na-Salz. Dadurch unterscheidet es sich merklich von all den anderen Monoxychalkonen; es ist nur wenig löslich in verdünnten alkalischen Lösungen. Der gleiche Wechsel zeigt sich bei den o- und m-Verbindungen, aber die p-Verbindung erscheint dunkler als die m-Verbindung, was nicht der Fall ist bei den Nirrophenolen u. s. w.

Das Interesse, welches sich an die Untersuchung der Oxychalkone knüpft, jiegt darin, dass sie nur zwei Benzolkerne enthalten, darin vergleichbar mit den Tropäolinen. Es war nicht zu erwarten, dass die Ersetzung von Wasserstoff in der Acetongruppe einen so bedeutenden Einfluss auf den Farbenton



¹⁾ W. Feuerstein und St. v. Kostanecki, Ber. chem. Ges. 81, 1, p. 715 (1898).

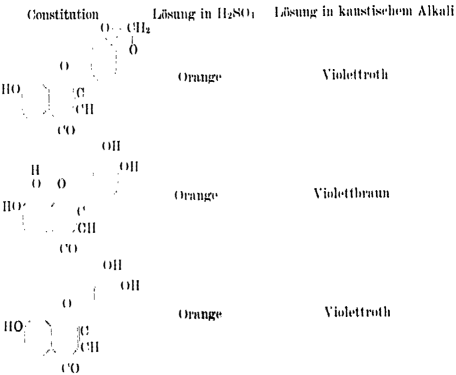
aben wirde, als wenn das Hydroxyl für den Wasserstoff in den Benzolringen ingeführt würde.

186. Eine Reihe von isomeren Oxyflavonen wurde von Friedländer and Neudörfer i untersucht, die sich durch die Stellung von Methoxyl- und lydroxylgruppen in den drei verknüpften Benzolringen unterscheiden, wie man us den folgenden Constitutionsformeln ersieht:

	Constitution	I	äsung in $H(SO)$	Lösung in kaustischem Alkali
	O C CH CO		Orangegelb	**** *
СН₃О	() ('H ('O)		Orangegelb	·
Но	H C C C C C C C C C C C C C C C C C C C		Orange	Violettroth
ПО	O C' C'H	iOH	Gelb	Gelb
	() () () ()	ОН ОН	Eosinroth	Violettblau

1) C FriedLander und J. Neudörfer, Ueber das Kefocumaran und einige Condenationsproducte desselben. Ber. chem. Ges. 30, 1, p. 1077-1089 (1897).

すいなく マン・ラチダブメノメン アンフス・ス・ファー アー・エー・コー



Die verschiedene Stellung der Hydroxylgruppen hat unzweitelhaft einen grossen Einfluss auf die Absorption dieser Substanzen, bei welchen die Constitution des Kernes immer die gleiche bleibt. Man wird erkennen, dass eine Methoxylgruppe geringen Einfluss hat; wenn zwei Hydroxyle in demselben Ringe in der Stellung 1:2 sind, ist die Farbe am tiefsten, wenn in zwei verschiedenen Ringen, ist die Farbe am hellsten, d. h. es ist am wenigsten Absorption vorhanden.

187. Das lange bekannte Echt Roth A aus Naphthionsäure und ¿F-Naphtol ist eines der siehen Derivate von der Formel:

Sie sind alle ähnlich constituirt, unterscheiden sich nur durch die Stellung der Sulfogruppe in dem Naphtylaminrest. v. Georgievicst) hat diese Substanzen untersucht, Valenta ihre Absorptionsspectra gezeichnet. Thre Structurformeln sind folgende:

$$1:2-\alpha-$$

$$N = N-C_{10}H_{0}(OH)(\beta)$$

$$SO_{3}H$$

$$1:3-\alpha$$

$$N = N-C_{10}H_{0}(OH)(\beta)$$

$$SO_{4}H$$

$$SO_{4}H$$

1) G. v. Georgievies, Ueber die Azofarbstoffe aus β -Naphtol und den Monosulfosäuren des α -Naphtylamins, Wien, Ber. 109, Hb. p. 612 – 625 (1900).

Es ergiebt sich aus den Zeichnungen, dass die Curven durchweg die gleiche Form haben, aber das Absorptionsmaximum rückt desto mehr nach roth, e mehr die Schwefelsauregruppe SOall sich von der Stellung 2 bis 4 verschiebt, wobei das 1.4 Derivat in dieser Beziehung obenan steht. In der 1:5-stellung kommt die SOall Gruppe an einen andern Benzolring, die Absorption geht zurück etwa in die Lage der 1:2-Verbindung, und geht noch weiter mrück, indem die SOall-Gruppe weiter wandert, so dass in der 1:8-Verbindung lie Absorption am meisten nach Blau hin liegt. Die Curven geben aber keine genügend deutliche Darstellung der Spectra.

188. Auch Reverdin und Crépieux) haben die Frage der Stellung studirt, und zwar besonders an den Nitrotoluidinen und Chlortoluidinen, die tzotirt und mit 1.4-Naphtolsulfosäure verbunden wurden. Die aus den Nitrotoluidinen erhaltenen Farben geben orangerothe bis rothe Lösungen; die Farben ler Basen 1.2 und 4 sind fast identisch orangeroth; aber die der

Base 3 ist deutlich röther. Chromophore sind hier NO₂ and NH₂. Die Chlortolnidine haben folgende Structurformeln;

1) F. Reverdin und P. Crepieux, Untersuchungen über den Einfluss der Stellung erschiedener Chromophore im Molecüle auf die Nuance und übrigen Eigenschaften der Farbtoffe. Ber. chem. Ges. 33, 2, p. 2497—2503 (1900).

Die Farbstoffe der Chlorderivate, welche den Nitro-o-toluidinen entsprechen (wie die Chlor-o-toluidine), geben einen rötheren und leuchtenderen Ton. Vergleicht man die Farben der Nitrotoluidine, CoHo(CHA)(NH20(NO2)=1:3:4 mit denen aus den entsprechenden Chlortoluidinen, so findet man bei letzteren einen gelblicheren Ton, der zwischen orange und roth liegt, aber mehr oder weniger röthlich ist. Die Farben aus den Basen 6 und 5 sind entschieden röther als die aus 9, 10, 12, 8 und 11, die einander sehr ähnlich sind; die Base 7 giebt die gelblichste Farbe.

Die Derivate von o-Toluidin sind durch rötheren Ton ausgezeichnet, mit Ausnahme von dem, in welchem das Cl die Orthostellung gegenüber der Methylgruppe einnimmt. Die Derivate der m- und der p-Toluidine sind sämmtlich gelblich.

Mit Bezug auf Glanz der Farbe zeigt sich, dass diese Eigenschaft am wenigsten vorhanden ist, wenn die Gruppe (N:N) in den Nitroderivaten zunächst der NO₂-Gruppe liegt. Die wenigst brillante Farbe, die aus den Chlortoluidinen erhalten wird, ist die aus Base 8: das scheint von der nahen Stellung des Cl zu der Amidogruppe zu kommen und ist am deutlichsten, wenn alle drei Gruppen (CH₃) (Cl) (NH₂) sich in o-Stellung befinden. Cl aber zunächst an der Amidogruppe, wie in der Base 8.

189. Nur ganz kurz möge über Arbeiten von Lemoult 1 und von Bayrac und Camichel 2) und einen zwischen diesen Autoren entstandenen Streit berichtet werden. Der erstgenamte Autor misst nicht die Lage des Absorptionsmaximums, sondern des Minimums, und zwar nach willkürlicher Scala. Er glaubt zu finden, dass bei den von Triphenylmethan abstammenden Farben die Lage des rothen Transmissionsbandes gesetzmässig sei, nämlich bei denen, welche zwei tertiäre Stickstoffatome in der Parastellung gegen den centralen Kohlenstoff haben, bei etwa 686 $\mu\mu$ liege, bei denen, welche eine dritte Stickstoffgruppe besitzen, bei 666 $\mu\mu$. Diese Angaben werden von Bayrac und Camichel für falsch erklärt. Sie untersuchen eine grosse Anzahl von Indo-



¹⁾ P. Lemoult, C. R. 131, p. 889 842 (1900); C. R. 132, p. 142-445, 784 787 (1901).

²⁾ P. Bayrac et C. Camichel, C. R. 182, p. 335 340, 485 487, 882 885 (1901); J. d. Phys. (4) L. p. 148 151 (1902). Siehe auch C. R. 122, p. 193 195 (1806).

henolen und Triphenylmethanfarbstoffen. Sie stellen schliesslich folgende Geetze auf: 1. Wenn ein tertiärer Stickstoff durch einen primären ersetzt wird,
o rückt das Absorptionsmaximum nach Blau, welches auch das Lösungsmittel
ein mag. 2. Eine Substitution in der Orthostellung im Phenol, aus welchem
as Indophenol abgeleitet ist, bewirkt eine Verschiebung des Absorptionsaximums, welche noch grösser sein kann, als die unter 1. erwähnte. Damit
st die Bedentung der Substitution evident: nicht die auxochromen Gruppen
llein modificiren die Natur eines Farbstoffes. 3. Eine Substitution in der
tetastellung im Phenol bewirkt beim Indophenol eine sehr geringe Verschiebung
ach Roth oder Blau.

- 190. Ausführlicher sollen Untersuchungen von Formanek) besprochen verden. Vergleicht man die Absorptionsspectra der Farbstoffe, welche einer und derselben chemischen Gruppe angehören, so findet man, dass ihre Absorptionsstreifen die gleiche Form haben, ihre Lage im Spectrum von der Zuammensetzung des betreffenden Farbstoffes abhängt: Absorptionsspectra der farbstoffe verschiedener chemischer Gruppen dagegen zeigen nicht nur verchiedene Lage, sondern auch verschiedene Form der Streifen. Man findet neh, dass die Constitution und die Absorptionsspectra in einer gewissen Beiehung zu einander stehen, welche sich durch folgende Sätze ausdrücken lässt:
- t. Farbstoffe, welche eine analoge Structur haben, liefern auch analoge absorptionsspectra. (Man vergleiche die Untersuchungen über die Derivate es Triphenylmethans und des Azobenzols von Bernthsen und Hartley.)
- 2. Farbstoffe, welche das gleiche Chromogen und die gleiche Anzahl auxohromer Gruppen, bezw. der CaH4NR2- oder CaH4OH-Gruppen haben, liefern uch gleiche Formen der Absorptionsspectra. So giebt z. B. die Lösung des falachitgrün und des Brillantgrün dieselbe Form des Absorptionsspectrums, zeil beide das gleiche Chromogen und die gleiche Anzahl von CaH4NR2-fruppen haben. Ebenso verhalten sich Methylenblau und Thioninblau.

Die Form der Absorptionsspectra ist verschieden:

- 1. Wenn die Hauptatomgruppe, das Chromophor, verschieden ist. So aben z. B. die Azofarbstoffe mit dem Chromophor N N eine andere Form es Absorptionsspectrums als die Triphenylmethanfarbstoffe, deren Chromophor C—H ist (vergl. Hartley).
- 2 Wenn bei gleichem Chromophor die Chromogene verschiedene Anzahl er ${\rm CeH_4NR_2\text{-}Gruppen}$ haben.
- 3. Wirkt auf die Form der Absorption bei gleichem Chromophor und leicher Anzahl der CaH4NR2-Gruppen auch die weitere Verkettung der Benzolerne ein, also die Aenderung des Chromogens.

¹⁾ J. Formanck, 1 cher die Beziehungen zwischen Constitution und Absorptionsspectum gefürbter organischer Verbindungen. Zs. f. Farben- und Textil-Chemie 2, Heft 7, 8, 9 903). Es sei bei dieser Gelegenheit auf ein Buch von Formanck aufmerksam gemacht, welches viel Beobachtungsmaterial enthält: Spectralanalytischer Nachweis künstlicher organischer Farbstoffe. Berlin bei Springer 1900, 80, 196 pp. und 55 Tafeln.

- 4. Ist die Form verschieden bei gleichem Chromophor, gleicher Anzahl der C₆H₄NR₂-Gruppen, wenn die auxochromen Gruppen eine verschiedene Stellung zum Fundamentalelement haben.
- 5. Endlich ändert sich unter gewissen Umständen die Form unter sonst gleichen Verhältnissen durch den Eintritt der Alkylbenzole oder Phenylgruppen in die Amidogruppen.

Was die Lage des Absorptionsspectrums betrifft, so wird dieselbe verändert:

- 1. Wenn die auxochromen Gruppen ihre Stellung zum Fundamentalelement ändern.
- 2. Wenn die Wasserstoffatome der auxochromen Gruppen einer Verbindung durch Alkyle, Alkylbenzole oder Phenyle ersetzt werden.
- 3 Wenn die Wasserstoffe des Benzolkerns einer Verbindung durch Alkyle, durch salzbildende Gruppen oder durch die Nitrogruppe ersetzt werden, und wenn diese Gruppen am Benzolkern eine verschiedene Stellung zum Fundamentalelement einnehmen. Die äthylalcoholische Lösung des Paranitromalachitgrüns liefert den Absorptionsstreifen auf z.637.0, die des Metanitromalachitgrüns auf 635.7, die des Orthonitromalachitgrüns auf 633.1. In der Regel bewirkt die Nitrogruppe eine Verschiebung der Absorption nach Roth. Daher ist es auffallend, dass Methylengrün (in Wasser Hauptstreif bei 658.1), welches angeblich eine Nitrogruppe enthalten soll, im Vergleich zu Methylenblau (Hauptstreif im Wasser bei 667.4) eine Verschiebung nach Blau zeigt.
- 4. Wenn der Wasserstoff einer Hauptgruppe, Chromophor, welche schon mit Benzolkernen gebunden ist, durch eine Phenylgruppe, Calla, ersetzt wird.
- 5. Wenn die Verkettung der Benzolkerne durch verschiedene Elemente bewirkt wird.
- 6. Auch ändert sich nur die Lage der Absorptionsstreifen, wenn nun die Wasserstoffe des Benzolkerns durch die Halogene Cl. Br. J. ersetzt.
- 7. Werden freie Farbsäuren neutralisiet, so ändert sich nur die Lage des Absorptionsspectrums.

Für die angeführten Sätze kann man eine allgemeine Regel aufstellen: Die verschiedene Form und die Beschaffenheit des Absorptionsspectrums wird durch Chromophore, Chromogene, durch die Anzahl der auxochromen Gruppen, sowie durch ihre Stellung in der Verbindung und unter gewissen Umständen durch Alkylbenzole oder Phenyl bedingt. – Die Lage der Absorptionssteifen hängt ab von der Stellung der auxochromen Gruppen zum Fundamentalelement, ferner von den Alkylen, Alkylbenzolen, Phenylen, welche in die auxochromen Gruppen treten, und von ihrer Anzahl in der Verbindung, endlich von den Alkylen, salzbildenden Gruppen, Halogenen und Nitrogruppen, welche sich am Benzolkern befinden.

Dass jeder Absorptionsstreif durch die Wirkung der Gruppe – CsH4NR2 in den Diamido- und Triamidoderivaten entsteht, wurde auch bewiesen.

Triamidoderivate der Rosanilinfarbstoffe, deren eine Amidogruppe sich in Meta- oder Orthostellung befindet, liefern nur einen Doppelstreifen, wie die



amidoderivate derselben. Die meta- oder orthoständige Amidogruppe macht h also nicht durch einen selbständigen Streifen geltend, sondern sie wirkt r auf die Lage des Spectrums ein, welches durch die paraständigen Amidouppen hervorgerufen wurde

191. Resamlinfarbstoffe b., welche von p-Diamidotriphenylmethan abgetet werden, z. B. Malachitgrun, Brillantgrin, Säuregrün, Patentblau u.s.w., verschiedenen Lesungsmitteln gelöst, liefern eine Form des Absorptions-ectrums, welche tur die p Diamidoderivate im Allgemeinen characteristisch. Rosanilintarbstoffe, welche von dem p-Triamodotriphenylmethan abgeleitet grden, z. B. p-Fuchsin, Fuchsin, Neufuchsin, Methylviolett, Crystallviolett, athylviolett u.s.w. haben neben einem stärkeren Absorptionsstreifen einem hwacheren nach Violett hin. Verdünnte wässrige Lösungen von Säuredett 6B (Geigy), Guinenviolett 4B (Actiengesellschaft Berlin), Formylviolett B (Casella) u.s.w. geben neben einem stärkeren Streifen einen schwachen ch Roth him. Aus der Form des Absorptionsspectrums einer Rosanilinfarbofflosung kann man daher erkennen, ob ein Diamido- oder ein Triamidorivat verliegt, vorausgesetzt, dass die Amidogruppen der untersuchten Verndung in der Patastellung zu dem Methankohlenstoff stehen.

Als Grundlage der spectroscopischen Beobachtungen der Rosanilinfarbdie dient bei den Daamidoderivaten das Diamidotriphenylkarbinol, bei den
jamidoderivaten das Tramidotriphenylkarbinol (Pararosanilin). Die Chlordrate dieser Verbindungen bezeichnet man als die Muttersubstanzen I
nd II

H ₂ N]] ()	NH_{2}	H/N	H ()	NH)
	€,		11	C,	

Ì

 NH_{2}

Betrachtet man nun die Unterschiede der Wellenlängen der Absorptionsteifen bei den angetichten Verbindungen und ihren Muttersubstanzen, so det man, dass die du_tch den Eintritt der Alkylgruppen stattfindende Verhiebung mit der Anzahlder Alkylgruppen proportional zunimmt. Von der Muttertbstanz I (z. 561.1. zum Dimethylderivat (z. 587.0) beträgt die Verschiebung 5.6, zum Tetramethylderivat (z. 617.0): 55.6, zum Diathylderivat (z. 5898): 28.4, um Tetraathylderivat (z. 623.0): 61.6.

Nun verhält sich nahezu 25.6:55.6 = 25.4:61.6; man kann, wenn 3 der ahlen bekannt sind, die vierte berechnen. Die Verhältnisse $\frac{25.6}{55.6} = 0.4604$

¹⁾ J. Formaneck. Teher die Beziehungen zwischen Constitution und Absorptionsectra der Rosanilintarbstoffe. Zs. f. Farben- und Textil-Chemie, 2, Heft 24 (1903).

und $\frac{28.4}{61.6} = 0.4610$ sind fast gleich, ihr Mittelwerth 0.46 ist eine Constante, mit deren Hülfe man die Lage des Absorptionsstreifens eines Tetramethylderivates aus einem Dimethylderivat berechnen kann.

Ebenso ist $\frac{25.6}{26.4}$ = 0.9014 und $\frac{55.6}{61.6}$ = 0.9025, im Mittel 0.90 eine Constante, durch welche man aus der Lage des Absorptionsstreifens eines Methylderivates die des entsprechenden Aethylderivates berechnen kann.

Als Beispiele für die Anwendung dieser Gesetze seien folgende gegeben: Tetramethyldiamidotriphenylkarbinol-o-sulfosäure zeigt den Absorptionsstreif auf 623.9. Daraus soll die Lage des Streifens im Tetraäthylderivat berechnet werden. Für die Muttersubstanz haben wir 561.4, die 4 Methylgruppen verschieben also um 623.9 -561.4 - 62.5. Multiplieiren wir dies mit der Constante 0.9, so ergiebt sich 69.4. Also liegt der Streif im Tetraäthylderivat bei -561.4 + 69.4 = 630.5. Gefunden wurde er bei 631.1.

Ebenso wurde für andere Substanzen berechnet 635.2, gefunden 635.4; berechnet 617.4, gefunden 617.4.

Vergleichen wir in derselben Weise die Diamidoderivate mit den Triamidoderivaten, und zwar das Malachitgrün und Brillantgrün mit dem Crystaliviolett und Aethylviolett, so finden wir, dass die Verschiebung des Hauptabsorptionsstreifens beträgt: von der Muttersubstanz 1 zum Malachitgrün (λ 617.0): 55.6, zum Brillantgrün (λ 623.0): 61.6; die Verschiebung von der Muttersubstanz II (λ 540.3) zum Krystallviolett (λ 590.5): 50.2. zum Aethylviolett (λ 596.0): 55.7. — Auch hier verhält sich nahezu 55.6: 61.6 — 50.2: 55.7. Die Quotienten $\frac{55.6}{61.6}$ = 0.9025 und $\frac{50.2}{55.7}$ = 0.9012, rund 0.90 sind eine Constante, welche gestattet, die Absorptionsstreifen eines Aethylderivates aus denen eines bekannten Methylderivates zu berechnen.

192. Das Setogiaucin unterscheidet sich von Malachitgrün nur durch das orthoständige Chlor, und ebenso Nachtgrün 2B von Guineagrün, wie die Formeln zeigen:

(CH₃)₂N (CH₃)₂Cl (CH₃)₂N (CH₃)₂Cl (CH₃)₂N (CH₃)₂Cl

Malachitgrün

Setoglaucin



Guineagrun

Nachtgrün 2B

Berechnen wir die durch den Eintritt des Chlors bewirkte Verschiebung: eischen Muttersubstanz I und Malachitgrün (λ.617.0) beträgt die Verschieng 55.6, gegen Setoglaucin (λ.630.0): 68.6, gegen Guineagrün (λ.621.0): 59.6, gen Nachtgrün (λ.634.4): 73.0.

Das Mittel aus den Quotienten $\frac{55.6}{68.0} = 0.810$ und $\frac{59.6}{73.0} = 0.816$, also 0.813 eine Constante, durch welche man die Verschiebung bei Eintritt eines lors in die Verbindung berechnen kann.

Formanck untersucht weiter den Einfluss des Eintrittes von Benzyluppen (= CH₂ C-H₃); die Verschiebung durch sie ist geringer, als durch thylgruppen, und die Verhältnisse liegen complicirter, insofern der Chater des Spectrums geandert werden kann

Nach den Untersuchungen von Schütze soll sich das Absorptionsspectrum er Verbindung durch den Eintritt der kohlenstoffhaltigen Gruppen und mit wachsendem Moleculargewicht diesem proportional nach Roth vertieben; nach Formanek gilt diese Regel nur dann, wenn es sich um Eintt einer verschiedenen Auzahl gleichwerthiger Gruppen in dieselbe bestimmte rbindung handelt, z. B. wenn in ein Di- oder Triamidotriphenylkarbinol kylgruppen in verschiedener Auzahl eintreten. Treten dagegen in eine Verdung gleichzeitig verschiedene Gruppen, z. B. Benzyl- und Methylgruppen, gilt die Regel nicht. Das Guineagrün [A] hat z. B. ein viel grösseres deculargewicht (730), als das Brillantgrün (102), und doch liegt in wässriger sung der Absorptionsstreifen des ersteren bei 621.0, der des zweiten 623 0.

Formanek bespricht weiter die gegenseitige Lage der Haupt- und benstreifen verschiedener Verbindungen, deren Amidogruppen neben den kylen auch Benzylgruppen enthalten, z. B. in wässriger Lösung:

	Hauptstreifen	Nebenstreifen	Differenz
Tetramethyl-pararosamlineldorid	584.5	514.1	70.1
Tetramethyllonzyl	584.5	527.6	56.9
Tetramethyldibenzyl	587.0	581.2	55.8
Pentamethylbenzyl	587.0	535.7	51.8
Tetramethyläthylbenzyl- "	555.7	585.7	50.0

Durch den Eintritt der Benzyl- und Alkylgruppen in die dritte Amidouppe tritt also keine solche Verschiebung des Hauptstreifens ein, wie man sie nach dem Eintritt in die beiden ersten Amidogruppen hätte erwarten können; die Lage des Hauptstreifens ändert sich wenig, die des Nebenstreifens mehr, so dass sich die Entfernung der Streifen je nach der Art und Zahl der eingetretenen Gruppen verkleinert. Diese Beobachtungen ermöglichen, spectroscopisch festzustellen, ob und welche Gruppen die dritte Amidogruppe enthält. Ebenso kann man in manchen Fällen die Richtigkeit der Angaben über Constitution controlliren.

In Bezug auf die Beobachtung von Formänek, dass die Verschiebung des Hauptabsorptionsbandes weniger deutlich ist, wenn in Triphenylmethanderivate Benzylgruppen statt Methylgruppen eingeführt werden, und dass die Verschiebung nicht proportional dem Moleculargewicht der substituirenden Gruppe ist, sei bemerkt, dass der Unterschied in der Constitution von Malachitgrün und Guineagrün, oder von Setogrün und Nachtgrün 2B der ist, dass die letzteren zwei Benzolringe mehr im Molecel enthalten, als die ersteren. Ferner sei hervorgehoben, dass vielleicht bei einigen wenigen Concentrationen die Unterschiede der Absorption nicht sichtbar sein können, aber doch vorhanden sind, sich z.B. durch Intensität oder Art der Begrenzung der Streifen äussern können. Eine Betrachtung nur der Lage der Streifen ist nicht genügend, das Speetrum ist noch Function anderer Variabeln.

193. Zu den hier besprochenen Farbstoffen ist noch eine Abhandlung von Liebermann⁴) zu erwähnen. Das entmethylirte Hexaoxyrosanilin C₁₉H₁₃(OH)₆N₃O, ist ein blauerFarbstoff; also verändern sechs hinzugekommene Hydroxyle die rothe Farbe des Fuchsin in Blau. Das Eupitton als Hexamethoxylaurin, C₁₉H₈(OCH₃)₆O₃, färbt zwar die thierische Faser schlecht und nicht viel anders als das Aurin, aber der Einfluss der sechs Methoxyle, in demselben Sinne wie oben, lässt sich doch leicht nachweisen: während sich nämlich Aurin in Alkalien mit morgenrother Farbe löst, ist die Eupittonnatriumlösung rein blau.

Nimmt man die Methyle aus den Methoxylen heraus, so wird aus der fuchsinrothen Lösung des Eupittons in concentrirter Schwefelsäure eine rein blaue, und das diese Färbung hervorrufende Eupittonschwarz ist so tief gefärbt, dass es die Beizen schwarz färbt, und nur noch bei ihrem ersten Anfärben als violett erkaunt werden kann. Von besonderem Einflass scheinen bei diesen Aenderungen die Vorgänge in der Orthostellung zur farbbildenden Gruppe zu sein.

194. Farbige Stoffe, welche nicht vom Benzolring abstammen. Das bestbekannte Beispiel²) einer zu der aliphatischen Reihe gehörigen Substanz, welche selbst farblos ist, aber farbige Salze und farbige Lösungen liefert, ist die Violursäure, welche v. Baeyer entdeckte. Später erhielt



C. Liebermann, Zur Theorie der Farbentöne. Ber. chem. Ges. 34, t. p. 1040-1042 (1901).

²⁾ J. Guinchard, Ueber die farbigen Salze aus Violursäure und andern ringförmigen Oximidoketonen. Ber. chem. Ges. 32, 2, p. 1723 1741 (1899).

Meyer Nitrolsame, welche dunkelrothe alkalische Lösungen liefert, und ich spater hat Hantzsch ein Salz dieser Säure hergestellt, welches seine rbe auch im festen Zustand behält. Es giebt aber auch noch andere irper mit der gleichen Eigenthumlichkeit, z. B. Nitrosohydantoin, Methyld Phenyl eximide exazolon, und auch einige Oximideketone der Imideazolonappe. Hantzsch fand, dass die Aethylnitrolsäure Salze liefert, welche ders constituitt sind, als die Säure selbst.

Die Bildung tother bis violetter Salze ist bedingt durch die Gegenwart r Gruppe CO CNOH in einem Ringe, wie die folgenden Formeln zeigen:

R C CNOH CO NH O Oximido oxazolon, CO CNOH CO NH CO NH Violui saure, R C-CNOH CO N NH Oximido-imidazolon S-CNOH-CO - C(:NH) NH Sogen, Nitroso-Thiohydantoïn.

Violm saure lasst sich so darstellen:

Die Oxumdoketone, welche nebst der Bildung ihrer Salze genauer unterstat worden sind, sind Violursame, Methyls und Phenyl oximidosoxazolon, zeigen folgende gemeinsame Eigenschaften: Die als Muttersubstanz zu bechtenden Wasserstoflverbindungen sind im festen Zustand farblos oder iwach gelblich, ihre alkalischen Lösungen und ihre Ionen sind immer insiv getarbt, ihre Alkalisalze sind auch im festen Zustande roth bis röthlich dett, wahrend ihre Salze mit schweren Metallen, z.B. mit Ag und Hg, fast uz farblos im festen Zustand sind, oder wenigstens nicht von der Farbe, lehe die Alkalisalze zeigen.

Um den Grund dieses Unterschiedes zu verstehen, muss man eine Unterhung von Hantzsch beheranziehen. Ein graduell verschiedenes Verhalten gen die ursprunglichen Wasserstoffverbindungen in wässriger Lösung, da en Farbe von Violett (der Violursäure) bis schwach röthlich (Phenyl- und thyloxazolom varurt. Dass die Bildung farbiger Lösungen auf Ionisirung h. auf der Bildung farbiger lonen aus der nicht dissociirten farblosen asserstoffverbindung bernhe, ist von Ostwald und später von Wagner gen Magnanini verfochten worden bei Violursäure. Guinchard meint, ss dieselben Verhältnisse auch für die oben genannten Verbindungen gelten, ss also die Lösungen desto schwächer gefärbt seien, je geringer die Disso-

A. Hantzsch, Zur Constitutionsbestimmung von K\u00f6rpern mit labilen Atomgruppen, Chem. Gr. 32 p. 575 - 600 (1899).

ciation ist, obgleich sie trotz vollständiger Dissociation so schwach gefärbte Lösungen liefern.

Freilich wird die Beziehung der Oximidoketone und der Oximido-oxazolone dadurch unklar, dass letztere in Wasser sehr leicht farblose, die Electricität gut leitende Lösungen geben, indem sie zu offenen Dioximidosäuren aufbrechen:

Sie liefern auch farblose oder höchstens schwach gelbliche Salze. Die Aufspaltung des Ringes geht in reiner wässriger Lösung so weit, dass das Aequivalentgewicht viel freier Säure und nur wenig unverändertem Oxazolon entspricht. Die Spaltung wird vollständig bei Gegenwart von Alkali; schon Nussberger fand, dass die gefärbten Lösungen der Salze dieser Substanzen bei Zusatz von Alkali im Ueberschuss sofort entfärbt werden. Da Ammoniak eine schwächere Base ist, wirkt es langsamer, so dass die gefärbten Salzlösungen von Oximido-oxazolon durch Ammoniak kaum verändert werden.

Diese Ueberlegungen führen zu dem Schluss, dass die Constitution der gefärbten Ionen und Salze von Violursäure und den Oximidoketonen nur durch eine Verschiebung der Atome in der gemeinsamen Gruppe CNOH CO zu Stande kommt, und zu dem weiteren Schluss, dass die Salze der Dioximidosäuren, welche durch Oeffnen des Oxazolonringes entstehen, farblos sind.

Folgende Structurformeln sollen die gefärbten Salze darstellen; die ihnen entsprechenden Säuren, welche in freiem Zustand nicht existiren, müssen daher die isomeren Pseudosäuren und Oximidoketone sein:



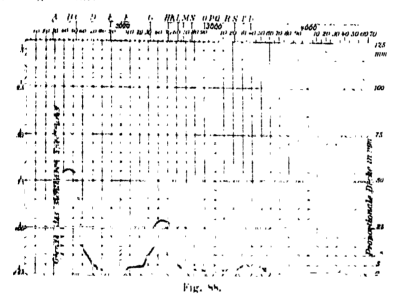
Violursaure-ionen können in Gegenwart von Wasserstoffionen existiren, Ahronitrolionen nur in Gegenwart von Ionen eines Alkalimetalls.

Violutsäure ist kein Farbstoff und ihr Absorptionsspectrum besteht aus em schwachen Band allgemeiner Absorption im Gelb und Grün, während h und Blau durchgelassen wird; es existirt kein deutlich definirtes Band.

195. Der einzige bekannte Farbstoff, der nicht in derselben Weise mit i Benzelring verwandt ist, ist Murexid, das Ammoniumsalz von Purpurre. Es ist nahe verwandt mit Harnsaure, und diese zeigt ein Absorptionsal im Ultraviolett, bei einer Schicht von 15 mm und in einer Verdünnung 1:15000 Wasser.

Harnsaure, C. HaNatta, hat nach E. Fischers Formel:

tlich Ringstructur.



Möhlau () schreibt Murexid eine der folgenden Formeln zu:

$$\begin{array}{c} CO = \frac{HH + CO}{NH + CO} = \frac{C \cdot N + C \cdot NH_D}{CO + NH} = \frac{CO + NH_C}{CO + NH_C} = \frac{CO - NH_C}{NH_C} = \frac{CO - NH_C}{NH_C} = \frac{CO - NH_C}{CONH_D \cdot NH_C} = \frac{CO}{CONH_D \cdot NH_C}$$

Es zeigt em intensives Absorptionsband im Grün und Gelb, das sich hinoch bis ins Roth erstreckt; das übrige Roth nebst Blau und Violett den durchgelassen. Das Band ist scharf und gut definiet. Das ultravion und sichtbare Spectrum wurde von Hartley?) aufgenommen. Die Ab-

R. Mohlau, Ber. chem. Ges. 37, p. 2691 (1904); siehe auch M. Stimmer and fieglitz, Amer. chem. J. 31, p. 661 (679 (1904).

²⁾ W. N. Hartley, Researches on the relation between the molecular structure of

sorption ist ähnlich der von Violursäure, aber bedeutend stärker. Vergleicht man die beiden Formeln, so findet man grosse Achnlichkeit, beide können von Alloxan (Baeyers Formel: CO NH CO COH)

abgeleitet werden; während die Violursäure einen Ring enthält, hat Murexid deren zwei. Die Absorption passt also zu der Structur der Substanzen und deren Beziehungen. Alloxan gieht übrigens kein Absorptionsband, weder im Sichtbaren noch im Ultraviolett. Die Farbe des Murexid rührt daher offenbar von der engen Verbindung der Kohlenstoff-, Sauerstoff- und Stiekstoff-Atome im Ringe her.

Die moleculare Schwingungseurve zeigt Fig. 88.

VIERTER ABSCHNITT. Absorption im Ultraroth.

196. In diesem Abschnitt sollen die Untersuchungen über Absorption im ultrarothen Theil des Spectrums zusammengestellt werden. Wenn auch unter besonderen Umständen das Auge fähig ist, in diesen Theil ein wenig einzudringen, ebenso wie in den ultravioletten Theil, so muss man im Allgemeinen doch andere Hülfsmittel anwenden, wie in den andern Theilen dieses Werkes ausführlich besprochen ist. Ein kleines, wie es scheint sehr wichtiges Stück des Spectrums, bis zu etwa 1.2 μ hin, kann man noch mittels der chemischen Wirkung der Strahlen erforschen, weiterhin aber muss die Warmewirkung herangezogen werden.

Es gelang Abney im Jahre 1880 eine Bromsilber-collodiumenulsion herzustellen, auf welcher das Sonnenspectrum zwischen 0.78 und 1.2 μ photographirt wurde. Abney und Festing) wandten dann dieselbe Methode zur Untersuchung des Einflusses der Atomgruppirung in den Moleceln organischer Substanzen au, indem sie deren ultrarothe Absorptionsspectra photographirten. Der Apparat enthielt drei Prismen von 62° aus weissem Flintglas mittlerer Dichte, welches die Strahlen bis zu 2 μ ungeschwächt durchliess. Die Collimatorlinse hatte 20 Zoll Brennweite, die Cameralinse meist die gleiche, manchmal die doppelte Brennweite. Die Camera war um einen bedeutenden Winkel gegen die Axe der Linse drehbar, da sich die Brennweite im Ultraroth schnell ändert. Als Lichtquelle diente der positive Pol einer Bogenlampe; die Flüssigkeiten befanden sich in Röhren von zwei Fuss, von 6 und 3 Zoll Länge, welche 1.5 bis 2 resp. bei den kürzeren 0.5 bis 0.75 Zoll Durchmesser besassen. Jede Substanz wurde mit verschiedenen Expositionszeiten photographirt, um möglichst zuverlässige und messbare Platten zu er-

carbon compounds and their absorption spectra. Part. VIII. A study of coloured substances and dyes. J. chem. soc. 51, p. 154 202 (1887).



¹⁾ W. de W. Abney and E. R. Festing, On the influence of the atomic grouping in the molecules of organic bodies on their absorption in the infra-red region of the spectrum. Phil. Trans. 172, 11L p. 887-918 (1881).

alten. Die Wellenlängen wurden aus dem mit demselben Instrument aufgeommenen Sonnenspectrum ermittelt.

Dabei wurden folgende verschiedene Arten von Absorption gefunden:

- 1. Aligemeine Absorption:
- 2. Selective Absorption, und zwar:

Linien, scharf oder unscharf:

Banden, auf beiden Seiten scharf begrenzt, nur auf einer Seite scharf, endlich auf beiden Seiten unscharf.

Die untersuchten Substanzen waren einfach gebaute Körper, wie: Wasser, alzsaure, Chloroform, Kohlenstofftetrachlorid, Cyanwasserstoff. In Kohlenstoffverbindungen wurden characteristische Gruppen von Linien oder sehr igen Banden gefunden: aber solche fehlen in Kohlenstoffverbindungen, welche ein H enthalten, und erscheinen nur theilweise in einigen Wasserstoffverhaungen. Abney und Festing schlossen, dass sie vom Wasserstoff herihren, aber etwas verandert werden können. CCL und CS2 zeigen keine bsorption. Sauerstoff, z. B. im Hydroxyl, verändert die Linien, indem der wischenraum zwischen ihnen absorbirt wird. Sauerstoff in Aldehyd, oder enn er einen Theil des Kohlenstoffkernes ähnlicher Körper bildet, erzeugt änder, welche durch scharfe Linien begrenzt sind oder die Neigung zeigen, 4bst Linien zu werden.

Es scheint, dass characteristische Banden vorhanden sind, welche dem adical einer Reihe von Substanzen angehören. Alkylradicale, wie Acthyl, igen eine ahnliche Reihe von Bändern: der Benzolkern giebt ein sehr aracteristisches Band.

Die meisten gemessenen Banden liegen zwischen 0.73 und 1.2 μ . Abn'e y ad Festing sagen, die Radicale, welche in eine Substanz eintreten, seien i Spectrum durch deutliche Bänder dargestellt, von welchen einige verhiedene Lage haben, je nachdem die Radicale mit Wasserstoff, einem Halogen er mit C. O. N verbunden sind. Es scheint, dass zwischen 1 μ und 1.1 μ r jede Serie von Radicalen characteristische Bänder liegen, welche den allenstoffkern auzeigen, in welchem Wasserstoff durch andere Radicale ertzt werden kann. Der Schlüssel zur Zusammensetzung einer Substanz liegt eischen 0.7 und 10 μ . Manche Radicale erzeugen Absorption bei 0.7, mit ier weiteren bei 0.9 μ , und wenn die erste sichtbar ist, kann man fast aber sein, die deutlichen Kennzeichen des Radicals, von welchem sie hermunt, zu finden.

Im übrigen sei auf die nach der Scala der Wellenlängen angefertigten ichnungen hingewiesen, die in Tafel I bis III reproducirt sind.

197. Julius) untersuchte die Absorption mancher Kohlenstoffverbinngen mit Bolometer, Linsen und Prisma aus Steinsalz. Er fand, dass die WALLEY TOUR END NOT THE TOUR OF THE PARTY OF

²⁾ W. H. Julius, Recherches bolométriques dans le spectre infra-rouge, Arch. Nécrland, p. 310—383 (1888); Bolometrisch onderzoek van absorptiespectra, Verhand, k. Akad. v. Wet. Amsterdam. 1, 1, p. 1—49 (1892).

Substanzen dieselben Strahlen absorbiren, welche sie bei ihrer Entstehung emittiren. So entspricht z.B. das Emissionsspectrum der in Luft brennenden Wasserstofffamme den Absorptionsbanden des Wasserdampfes; das Absorptionsspectrum von CO₂ findet sich in Emission bei brennenden CO, Cy, Methan, CS₂; das Spectrum von Wasserdampf in vielen brennenden Kohlenwasserstoffen. Ein besonderes Band, welches weder zu CO noch zu CO₂ oder SO₂ gehörte, und sich in der Flamme von CS₂ zeigte, wurde mit Kohlenstoffoxysulfid identificirt, und dessen Bildung in der Flamme nachgewiesen. — Das Emissionsspectrum eines erhitzten Diamanten wurde mit dem Absorptionsspectrum verglichen; drei Maxima stimmten in beiden nahe überein.

Unter den auf ihr Absorptionsspectrum untersuchten organischen Körpern befanden sich: Alcohole, wie Isopentyl-, Isobutyl-, Butyl-, Propyl-, Aethyl-, Methyl-Alcohol, Kohlenwasserstoffe, Chloroform, Benzol. Alle Verbindungen, welche das Alkylradical C_nH_{2n+1} enthalten, zeigen ein sehr starkes Absorptionsband bei etwa 3.45 μ und zwei zwischen 0.5 und 0.0 μ .

198. Donath) hat ebenfalls viele Substanzen untersucht. Fluorescirende Körper, wie Uranin, Eosin, Fluoresceïn, Aesculin, Chlorophyll, zeigen im Ultraroth bis zu 2.7 μ keinerlei Absorption. — Ferner benutzte er ätherische Oele, wie Französisches Terpentinöl, Wachholder-, Rosmarin-, Lavendel-, Sassafras-Oel. Bis zur Wellenlänge 2.7 μ zeigen alle zwei Maxima der Absorption, welche, verbunden durch einen Streifen geringerer Absorption, immer die gleiche Lage haben. Der Gehalt an Sauerstoff bringt keine bemerkbare Aenderung hervor. — Von fetten Oelen wurde das Olivenöl untersucht; ferner Petroleum. — Donath zieht den Schluss, es handle sich bei der Absorption um intermoleculare Schwingungen, nicht um intramoleculare.

199. Im Jahre 1900 prüfte Puccianti²) zahlreiche Flüssigkeiten auf ihré Absorption im Ultraroth mittelst Radiometer und Quarzprisma. Er nimmt Wasser, Allylalcohol, Alkylderivate, wie Jodide, Alcohole, Aether, Benzol und Benzolderivate. Die Schichtdicke betrug 1.4 mm oder weniger, die Resultate werden in Curven dargestellt, deren Abscissen die Ablenkungswinkel und Wellenlängen, deren Ordinaten die absorbirten Strahlen in Procenten angeben. Wasser zeigt schwache Absorption, CCl4 und CS2 gar keine, in Uchereinstimmung mit Abney und Festing. 13 untersuchte Verbindungen von H und C zeigten sämmtlich ein Absorptionsband bei 1.71 µ; dasselbe kann nicht einer allen gemeinsamen Lagerung der Atome zugeschrieben werden, sondern man muss annehmen, dass es einfach von der Verbindung zwischen H und C herrühre. Es soll dasselbe Band sein, welches Donath bei den Kohlenwasserstoffen fand. Auch sonst finden sich manche Gesetzmässigkeiten: Benzol, Benzolderivate und Pyridin haben zwei Bänder bei 2.18 und 2.49 gemeinsam;

¹⁾ B. Donath, Bolometrische Untersuchungen über Absorptionsspectra fluorescirender Substanzen und ätherischer Oele. Wiedem. Ann. 58. p. 619-661 (1896).

²⁾ L. Puccianti, Spettri di assorbimento di liquidi nell'ultrarosso. Nuovo Cim. (4) 11. p. 241-278 (1900); Siehe auch Physik. Zs. 1. p. 49-51 (1899), ibid. p. 494-497 (1900).

ie Alcohole haben ein Absorptionsmaximum bei 2.1 μ . Die drei Xylole haben ahe identische Spectra; bei ihnen kommt ein Band 2.30 vor, das auch im 'oluol, Aethylbenzol, Aethyljodür, Aether u. s. w. an fast derselben Stelle zu ohen ist.

Der Hauptunterschied zwischen den Beobachtungen von Abney und 'esting einerseits, Julius. Donath und Puccianti andererseits, liegt in er viel grösseren Dispersion, welche erstere benutzten und in grösserer Schichticke. Die Resultate stimmen im Allgemeinen überein, nämlich 1. dass ein and die Anwesenheit von Kohlenwasserstoffverbindungen anzeigt, 2. dass sinder das Vorhandensein von Alkylradicalen zeigen und 3. dass für die moledare Structur von Benzol und seinen Homologen und Pyridin ein besonderes and characteristisch ist.

Pucciantis Schlüsse lauten folgendermaassen: 1. Die benzolartigen ohlenwasserstoffe und Pyridin zeigen ein gemeinsames Band, welches wahrcheinlich von der hexagonalen Structur i ihres Molecels herrührt. 2. Die pectra von drei Alcoholen sind gleich, namentlich in Bezug auf das Absorponsmaximum bei $2.1~\mu$. 3. Beim Uebergang von einem Aether zu dem entgrechenden Alcohol zeigt sich eine Verstärkung des Bandes und eine kleine erschiebung. Die Hydroxylgruppe beeinflüsst das Spectrum nicht in anderer rt. als ein Kohlenwasserstoff. 4. Die isomeren Kylole haben Spectra, die hir ahnlich aber nicht ganz gleich sind. 5. Ein Absorptionsband, welches en Alkylradicalen C_2H_3 oder CH, gemeinsam ist, zeigt sich in allen Alcohen, Aether, Tolud, Kylolen, Aethylbenzol.

200. Aus neuerer Zeit liegen noch einige Untersuchungen im Ultraroth ar, deren Resultate kurz angegeben seien: M. Ikléb misst mit einem Spiegebectrometer, dessen Prisma aus Fluorit besteht, und mit Thermosäule. Die lüssigkeiten werden zwischen Fluoritplatten in Schichten von 10, 2.17, 1 mm icke verwandt. Er vergleicht: 1. Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorbhenstoff. 2. Methyljodid. Methylenjodid. 3 Aethylalcohol, Aethylbromid. Aethylalcohol, Aethyljodid. 5. Aethyläther, Isobutylalcohol, Aethylenchlorid, ethylidenchlorid. 6. Bromoform, Schwefelkohlenstoff. Bei allen Stoffen werden ahlreiche Absorptionsbanden gefunden, allein ein gesetzmässiger Einfluss der anstitution ergiebt sich nicht. Alle Körper zeigen ein Band bei etwa 3.44 μ , elches unter Umständen bis zu 3.24 μ verschoben ist. Julius hatte dies and dem Radical $C_n H_{2n+1}$ zugeschrieben; das bezweifelt Iklé, da er das Band ich in CS findet; er will es vielmehr auf den Kohlenstoff selbst beziehen, uch sonst sind einzelne Streifen in mehreren Spectren vorhanden, z. B. bei in Jodiden ein Streif 5.6 μ . Allein die Zahl der untersuchten Körper ist

¹⁾ Mit diesem Ausdruck will Purchanti wohl die durch ein Sechseck dargestellte nietur, wie sie sich z. B hei Benzol findet, bezeichnen.

²⁾ M. Iklé, Feber das ultrarothe Absorptionsspectrum einiger organischer Flüssigkeiten issert, Berlin 1903, Bei Lüteke & Wulff, Hamburg.

viel zu klein, als dass man daraus Schlüsse ziehen könnte. Isomere Flüssigkeiten lassen keinerlei Gesetzmässigkeiten erkennen.

Sehr viel eingehender ist eine Untersuchung von Cohlentz b. welcher zwischen den Grenzen 1 μ und 15 μ mit einem Radiometer und Steinsalzbrisma Er findet, dass gerade bei diesen langen Wellenlängen, etwa von 6 nan, die Spectra organischer Körper sehr characteristisch werden. liegende Veröffentlichung ist nur eine vorläufige, das reichhaltige Beobachtungsmaterial ist weder vollständig veröffentlicht noch durchgearbeitet: Coblentz giebt hier nur einige Bemerkungen. Veber den Einfluss der Structur bei Isomeren sagt er, dass häntig für kürzere Wellen gar kein Unterschied sichtbar sei, solcher vielmehr erst bei längeren Wellen auftrete. Gesetzmässigkeiten werden nicht angeführt. Das Moleculargewicht scheint in manchen Fällen von Einfluss, indem die Banden mit seiner Zunahme nach grösseren Wellen rücken; aber es kommt auch das entgegengesetzte Verhalten vor, oder auch gar keine Verschiebung. Dann bespricht Coblentz die Wirkung einzelner Atomgruppen, und zwar OH, CHa. Obgleich zahlreiche Stoffe, die OH enthalten, ein Band zwischen 2.9 und 3.0 a besitzen, bezweitelt Coblentz doch, dass dasselbe von OH herstamme. Dagegen meint er, der Gruppe CH₄ entspreche ein Band 3.43 u. Puccianti fand ein Band 4.71 in allen Verbindungen, welche C direct mit II verbunden enthalten. Das bestätigt Coblentz bei 17 weiteren Stoffen.

Die Arbeit von Coblentz giebt noch zahlreiche Notizen: allein es scheint verfrüht, dieselben hier zu bringen, man wird ihm Zeit geben müssen, sein Beobachtungsmaterial mehr durchzuarbeiten.

Noch eine Arbeit wäre zu erwähnen von Rausohoff'e; sie war mir nicht zugänglich, so dass ich über ihren Inhalt nichts sagen kann.

201. Der unter dem Namen Cyanin bekannte Farbstoff, welcher von Chinolin und Lepidin (Methylchinolin) abgeleitet wird, kann nach der Meinung von Nietzki eine Structur haben, welche den Triphenylmethanfarbstoffen, z. B. Fuchsin ähnelt. Daher hat Coblentzⁿ) diese beiden Stoffe in festem Zustand im Sichtbaren und Ultrarothen verglichen. Fuchsin hat drei Bänder, deren Maxima mit denen von Cyanin coïncidiren, aber im Ganzen ist die Absorption des Fuchsin sehr viel stärker. Beide haben ein Band von 4500 A. bis 6500; bei 0.7 μ beginnt eine Cyaninschicht Licht durchzulassen, bis bei 2.3 μ 60%, durchgelassen werden; bei 5.5 μ beginnt ein starkes Doppelband, welches sich bis 9.5 μ erstreckt. Cyanin enthält zwar Jod, aber nach den Resultaten von Abney und Festing ist es unwahrscheinlich, dass dies Element irgend einen



W. W. Coblentz, Preliminary communication on the infra-red absorption spectra of organic compounds. Astrophys. J. 20, p. 207—223 (1994).

²⁾ M. Ransohoff, Ueber die Vertheilung des Absorptionsvermögens einiger einfacherer Kohlenstoffverbindungen im ultrarothen Gebiete des Spectrums. Dissert, Berlin 1898.

³⁾ W. W. Coblentz, Note on selective absorption of fuchsine and cyanine, Physic. Rev. 16, p. 119 -122 (1993).

THE VIEW BY THE PARTY OF THE PA

The Walter Starte Starte Sala Bank

THE PARTY OF THE P

The state of the s

influss auf die Absorption ausübt. Die Absorptionseurve von Cyanin zeigt so, dass seine Constitution in naher Beziehung zu der von Fuchsin stehen muss,

202. Der Zusammenhaug zwischen chemischer Constitution und Absorpin von Aetherwellen, mogen sie sichtbar oder unsichtbar sein, kann nur nach
intangreichen systematischen Untersichungen der Elemente und ihrer Verindungen aufgeklart werden. So wie es Verbindungen giebt, die im Ultraolett starke und scharte Bander erzeugen, so giebt es andere mit ultrarothen
andern. Absorptionsbander können ebenso gut von Ultraroth ins Sichtbare
icken, wie aus dem Sichtbaren ins Ultraviolett oder umgekehrt. Die Aborption wird bedingt durch die Art und Zahl der Schwingungen des Molecels
id seiner Componenten. Zsig mondy 6 hat darüber Ansichten geäussert, die
zer angefuhrt seien

"Ich möchte zur Bekräftigung des Gesagten darauf aufmerksam machen, iss man beim Studium der organischen Farbstoffe erkaunt hat, dass die Eleente, aus denen eine Verbindung besteht, nur in geringem Maasse dafür bemmend sind, ob die Verbindung Lichtstrahlen absorbirt oder nicht, in viel dierem Maasse dagegen die Art der Atomverkettung; denn wir kennen intensiv darbte Korper, die sich in ihrer procentischen Zusammensetzung wenig oder micht von anderen ganzlich ungefarbten unterscheiden." "Dass das Studium s Zusammenhauges zwischen der Constitution der Körper und ihrer Absorpon von Aetherwellen von Interesse für die Chemie der Farbstoffe ist, dafür rechen die Arbeiten, welche bisher darüber veröffentlicht wurden. Freilich 1 man dabei über das erste Aufangsstadium nicht hinausgekommen. Man at sich damit begnügt, die Verschiebung der im sichtbaren Theil des Spectrums aftretenden Absorptionsbanden durch den Eintritt neuer Atomgruppen in den aubstoff festzustellen."

"Trutz der beschränkten Anzahl von Beobachtungen, die sich auf ein eschränktes Gebiet beziehen, und der mehr qualitativen Art der Untersuchung it man dabei schon zu recht interessanten Aufschlüssen über den Zusammenang zwischen Constitution und Färbung gekommen; wie viel mehr würde um aber über das Wesen der Farbstoffe, über die Wirkung der chromophoren ud auxochromen Gruppen erfahren, wenn man mit Hülfe des Bolometers und er Photographie die Bilder des Verlaufs des ganzen Absorptionsspectrums, üt ersterem sogar die Stärke der Absorption quantitativ richtig feststellen fürde."

"Immerhin glaube ich, dass die hochmolecularen Farbstoffe keine günstigen ausgangsmaterialien für eine derartige Untersuchung abgeben würden, weil ie Erscheinungen am ihnen leicht durch andere Einflüsse verdeckt werden önnen. Um die Gesetzmässigkeiten, welche durch den Eintritt gewisser Atomomplexe in organischen Verbindungen sich vermuthlich ergeben werden, kennen

R. Zsigmondy, Ueber die Absorption der strahlenden Wärme durch Flüssigkeiten. Viedem, Ann. 57, p. 639 645 (1896).

zu lernen, wird man von den einfachen Kohlenwasserstoffen und deren Substitutionsproducten ausgehen müssen. Es ist sehr leicht möglich, dass dabei Absorptionsspectren gefunden werden mit Eigenthümlichkeiten, deren Auftreten für gewisse Atomcomplexe characteristisch sind, und mit deren Hülfe man späterhin über Constitution unerforschter Körper Aufschluss wird erlangen können."

FÜNFTER ABSCHNITT. Zusammenfassung und Schlüsse.

203. Die Absorption von Aetherwellen durch einen Körper ist die Folge synchroner Schwingungen des Aethers und des Molecels und seiner Theile, mögen sie Atome, Atomgruppen oder Atomcomplexe heissen. Dabei sind natürlich die Erscheinungen ganz dieselben, ob es sieh um Absorption sichtbarer oder unsichtbarer Strahlen handelt. Aber die Farbigkeit eines Körpers ist die Folge der theilweisen Absorption der Strahlen des weissen Lichtes, deren Schwingungszahlen zwischen 1390 und 2540 liegen.

Elemente, welche Dank der Art und Zahl ihrer Schwingungen optisch farbiges Licht durchlassen, sind Sauerstoff und Schwefel und die Gruppe der Halogene. Wasserstoff zeigt keine Farbe, in welchem Aggregatzustand oder Schichtdicke er auch genommen werden mag; das müssen wir dem Umstand zuschreiben, dass die Schwingungsenergie seines Molecels grösser ist, als bei irgend einem andern Element.

Eine Folge davon ist, dass, wenn er sich mit anderen Elementen verbindet, er seine Schwingungsenergie der Verbindung mittheilt, so dass das entstehende Molecel farblos ist, auch wenn es aus einem dunkel gefärbten Element gebildet ist. Daher zeigen organische Substanzen desto weniger Absorption, je mehr Wasserstoff sie enthalten, oder bei Kohlenwasserstoffen, je mehr die Verbindung gesättigt ist.

Für vollkommene Gase ist nach der kinetischen Gastheorie bei gleicher Temperatur die Geschwindigkeit umgekehrt proportional der Wurzel aus dem Atomgewicht, oder die Quadrate der Geschwindigkeiten gasförmiger Moleceln sind umgekehrt proportional den Moleculargewichten.

Wir wissen weiter, dass die Absorption eines Körpers, wie Benzol, dieselbe bleibt im Zustand eines Gases oder einer Lösung, da die Absorption die Folge der molecularen und intramolecularen Schwingungen ist. Je grösser das Atomgewicht eines Elementes aus einer Gruppe des natürlichen Systems ist, desto stärkere Absorption bedingt im Allgemeinen sein Eintritt in ein Molecel. So vermehrt S an Stelle von O gesetzt, die Intensität und Ausdehnung der Absorption; z. B. absorbirt Thiophen mehr als Furfuran, Bromoform mehr als Chloroform, Jodoform mehr als Bromoform.

Je grösser die Condensation (Polymerisation) eines einzelnen Elementes in seinem Molecel ist, desto intensiver ist die Absorption. Z. B. ist Sauerstoff, O₂, sapphirblau, condensirt zu Ozon oder O₃ wird er indigoblau und nähert sich in dünnen flüssigen Schichten dem Schwarz. Die Absorption ist



MI I ALL WILLIAM

cht nur stärker, sondern erstreckt sich über ein weiteres Gebiet; ausser den anden im Sichtbaren, welche Chappuis studirt hat, tritt ein mächtiges reites Absorptionsband im Ultraviolett auf, welches sich auch an unsichturen Spuren der Substanz deutlich nachweisen lässt.

Die chemischen Eigenschaften sind nicht mehr einfach die des Saueroffs, sondern sind durch stark vermehrte chemische Activität ausgezeichnet,
nd bei seiner Bildung wird aussere Energie in die Moleceln übertragen.

Jod als Dampf zeigt je nach der Dicke der Schicht rosa, violette oder inkelblaue Farbe. Es hat sich nachweisen lassen, dass es fest mehr abghirt, als die gleiche Menge dampfförmig oder in CS₂ gelöst.

Kohlenstoff in crystallinischer reinster Form als Diamant absorbirt nichts i Sichtbaren, wohl aber im Ultraroth; ob im Ultraviolett Absorption vormden ist, ist nicht bekannt. Amorphe Kohle und ebenso Graphit absorbiren i Sichtbaren Alles ausser den reflectirten Strahlen; Kohle in diesen Formen t daher fatblos, wenn auch in anderem Sinne, als es von Wasserstoff geagt wurde.

204. Dass die Schwingungsenergie des Wasserstoffs einen grossen Einuss ausübt bei allen Verbindungen, in welche es eintritt, zeigt das Studium ir Absorptionsspectra. Die ungeheure Mehrzahl der Kohlenwasserstoffe und wer Derivate, in welchen OH, COH, COOH, SOAH, NH₂, NH-OH, Cl, Br, J ir ein Wasserstoffatom substituirt sind, sind farblos. Wenn in Moleceln Cl₂ r₂, J₂ ein Wasserstoffatom für ein Halogenatom eingesetzt wird, so tritt eine efgehende Aenderung der optischen Eigenschaften des Molecels auf. Die Absorptionsspectra zeigen deutlich, dass die Schwingungszahlen der Moleceln Cl, HBr und HJ sehr viel grösser sind, als die von Cl₂, Br₂, J₂, so dass ar eine schwache Absorption im Ultraviolett vorhanden ist, auch wenn die Juren in Lösung condensirt werden, und man dicke Schichten beobachtet.

Wenn sich das farbige Molecel O₂ mit Wasserstoff verbindet zu Wasser, ist die Absorption im Ultraviolett continuirlich, aber so schwach, dass sie Ibst in dicken Schichten kaum nachweisbar ist; im Orange und Gelb findet bsorption statt, welche dem Wasser seine schöne blaue Farbe verleiht. Das-Ibe Spectrum zeigt der Wasserdampf. Wenn das Wassermolecel sehr wenig a Ultraviolett absorbirt und im Sichtbaren die Absorption sich auf ein leines Gebiet beschränkt, so ist im Ultraroth eine gewaltige Absorption vorunden. Der O₂ hat also die Schwingungen des H gedämpft, wie andererseits er H die Schwingungen des O₂ beschleunigt hat.

C mit II verbunden absorbirt im Ultraviolett und im Sichtbaren pracsch gar nichts, wenn die Verbindungen gesättigt und nicht von zu hohem oleculargewicht sind. Wenn bei den Paraffinen Absorption beginnt, so wird e zuerst im Ultraviolett bemerkbar, und sie wächst mit der Anzahl der Ctome oder der CH₂-Gruppen im Molecel. Bei jedem Paraffin bewirkt die abstitution von OH oder von COOH für II eine ausgedehntere Absorption, ad zwar wirkt die Carboxylgruppe mehr als die Hydroxylgruppe. Die Absorption nimmt allmählich zu, wenn 1, 2, 3, 1, 5 oder 6 OH für die entsprechenden H eingeführt werden, aber die Art der Absorption bleibt unverändert, auch ist es in dieser Beziehung gleichgültig, wenn die Substituenten theils Hydroxyl, theils Carboxyl sind. Das hat sich bei der Untersuchung der polyhydren Alcohole und der Zucker⁴) ergeben, und das liess sich auch erwarten, wenn die Aenderung durch eine Dämpfung der Molecularschwingungen bedingt ist.

Das elementare Stickstoffmoloeel ist nicht genügend untersucht worden, aber es scheint in keinem Aggregatzustand und in keiner Region des Spectrums einen wesentlichen Einfluss zu üben. Wir wissen dagegen, dass es in Verbindungen die kurzen Wellenlängen absorbirt. So absorbirt Ammoniak im Ultraviolett stärker als Wasser, aber die Wirkung beschränkt sich auf die kürzeren Wellen. Eine ähnliche, wenn auch vermehrte Wirkung bringt Hydroxylamin NH₂-OH hervor. Die Gruppen NH₂ und NH-OH in Aminen, Amiden und Oximen verstärken die allgemeine Absorption, und wenn Bänder vorhanden sind, nimmt ihre Breite und Intensität zu. Die starke Wirkung der sauerstoffreichen Gruppen N₂O₄ und NO₂ ist bekannt; ein breites Absorptionsband zeigt sich im Ultraviolett bei Untersuchung auch nur kleiner Mengen von NO₂ oder N₂O₃, die Luft beigemischt sind, und auch im Sichtbaren ist die Absorption dieser Gase intensiv; sie besteht aus einer grossen Zahl enger Absorptionsbanden.

Die Verbindung NO₂-OH oder Salpetersäure, bei welcher NO₂ an Stelle eines H des Wassers getreten ist, hat verglichen mit Wasser starke Absorption. Diese hat noch besonderen Character, indem sie stark und continuirlich in concentrirten Lösungen, selectiv in verdünnten ist. Aus der Untersuchung von Ammoniak und seinen Alkylderivaten ebenso aus der von Salpetersäure ergiebt sich, dass ein N-Atom die Schwingungen der H-Atome dämpft.

Es ist bewiesen worden, dass die einfache Verbindung von Kohlenstoff mit N oder II keine starke Absorption im Ultraviolett oder im Sichtbaren bedingt, und die vorhandene Absorption ist allgemein und continuirlich.

205. Aus den vorhergehenden Angaben ist klar, dass die Einführung eines O- oder S-Atoms für zwei H-Atome in eine organische Verbindung vermehrte Absorption bedingen muss, und das hat sich auch experimentell bestätigt. Durch die doppelte Bindung der Atome ist eine grössere Condensation eingetreten; auch das Umgekehrte erweist sich als richtig, wie die Einführung von Wasserstoff in Chinon, Azobenzol, Benzol zeigt, oder die Entstehung farbloser oder Leukoverbindungen aus Farbstoffen. Einen ähnlichen aber weniger ausgesprochenen Einfluss hat die Substitution einer Imidogruppe — NH, für zwei Wasserstoffatome.

Wenn Kohlenstoffverbindungen im Molecel condensirt (polymerisirt) werden, so ist damit eine erhebliche Steigerung der Absorption verbunden,

¹⁾ W. N. Hartley, Spectroscopic notes on the carbohydrates and albumenoids from grain. J. chem. soc. 51, p. 58-61 (1887).

. B. wenn aus Isopren C. H. oder C₁₀H₁₆ oder C₁₅H₂₄ wird. Namentlich gilt as, wenn die Kohlenstoffatome einen geschlossenen Ring bilden; die Absorpion ist zwar continuirlich, aber sehr viel intensiver. Keine einzige Art der ondensation, bei welcher nur zwei Paare von Kohlenstoffen doppelt gebunden ind, zeigt die selective Absorption, welche für Benzol so characteristisch ist. m Benzol besitzen wir ein Molecel von bemerkenswerthen Absorptionseigenchatten, sowohl im Ultraviolett, wie im Ultraroth; es zeigt besondere Schwinungsart und besondere chemische Eigenschaften, Dieselben besitzt keine ndere Substanz, welche nur Calla enthält. Trotz seiner einfachen Zusammentzung ist Benzel ein ausgezeichnetes chemisches Individuum mit specifischen hemischen Fahigkeiten. Entsprechend der Vierwerthigkeit des Kohlenstoffs nterliegt allein dies Element in der Verbindung der Condensation wie z. B. er der Polymerisation von Acetylen zu Benzol: 3 C₂H₂ -= C₆H₆. Die Dichte er Structur des Kohlenstoffringes, die sich in den doppelten oder dreifachen 3indungen aussert, oder die Art der Verbindungen der C im Ringe, bedingen ie optischen Eigenschaften, die specifische Refraction, die moleculare Disperion and die Absorption.

Farbe im gewöhnlichen Sinne des Wortes, ist besonders deutlich, wenn ie Absorption 4. selectiv. 2. intensiv ist und sich 3. über ein grosses Stück es Spectrums erstreckt.

Jedes Benzolderivat, welches nicht eine additive Verbindung ist, lässt ich in eine farbige Substanz umwandeln, wenn man es chemischen Reaconen unterwirft, welche ein oder mehr Absorptionsbänder in das sichtbare
iebiet verschieben. Die Farbe dieser Verbindungen rührt daher von der beunderen Schwingungsart des Benzolringes her. Aber die Schwingungen eines
ewöhnlichen Benzolmolecels äussern sich nicht innerhalb der sichtbaren
trahlung: um sie dahin zu verlegen, müssen wir einen der zwei folgenden
hemischen Processe anwenden: An Stelle eines oder mehrerer II-Atome des
linges werden farbengebende Gruppen, wie NO, OH, NH₂ substituirt, welche
ie Schwingungen des Benzols zu dämpfen vermögen; oder die Kohlenstofftome werden noch weiter condensirt, indem man zwei oder mehr Benzolringe
ereinigt, oder auch Atomcomplexe statt H in den Ringen einführt.

Die Wirkung der Condensation oder Kohlenstoffbindung lässt sich bei 'riphenylmethan und seiner Curve (p. 254) erkennen. Die Condensation der rei Benzofringe durch die Methanreste bewirkt eine bedeutende Steigerung er Intensität und Abnahme der Schwingungszahlen, so dass sie grade an der frenze des Sichtbaren liegen; ausserdem werden die 6 Bänder, welche für Benzol in dünner Schicht characteristisch sind, zu einem breiten Bande an er Grenze des Ultraviolett verschmolzen.

Einen einfacheren Fall bildet die Vereinigung nur zweier Benzolringe urch zwei Stickstoffe, wie bei Azobenzol, wo die Gruppe - N=N- die trbengebende Gruppe oder den Chromophor bildet.

206. Eine Vergleichung der Curven von Benzol, Triphenylmethan und

Rosanilinhydrochlorid berechtigt zur Voranssage, dass es möglich sein muss, Farbstoffe von der Structur des Triphenylmethans zu bilden. Die molecularen Schwingungseurven von Pyridin und Dimethylpyrazin zeigen deutlich, dass man einen Farbstoff mit schwach basischen Eigenschaften herstellen kann, wenn man in Triphenylmethan für jeden Benzolring ein Pyridin substituirt: wenn sich in den Pyridinen der Methankohlenstoff in der Parastellung zum Stickstoff befindet, wird die Farbe intensiver sein, als bei anderer Lagerung. Die Substitution eines 3:5-Dimethylpyrazin für jedes Benzol würde die Farbe noch mehr vertiefen, aber es ist zweifelhaft, ob der Körper ein Farbstoff sein würde, falls nicht noch eine salzbildende Gruppe eingeführt wird.

Die Ueberlegungen, auf welchen diese Vorhersagen berühen, gründen sich auf folgende sichere Thatsachen: Die Substitution von N für C im Benzolkern zerstört oder ändert die Fähigkeit der selectiven Absorption nicht, sondern erhöht noch die Intensität. Wenn die Condensation von C und N in einer benzolartigen Verbindung oder einer tertiären Base verändert wird durch Addition von je einem H zu jedem C und N, so ist die Fähigkeit selectiver Absorption zerstört. Wenn die Condensation der C-Atome in Chinolin durch Vereinigung mit I H-Atomen verändert wird, so ist die selective Absorption geschwächt, aber nicht vernichtet. Die Einführung von Stickstoff statt Kohlenstoff in den Ring (--N - für --C) entfernt wirklich ein

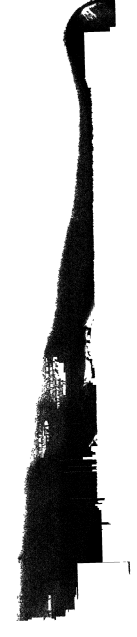
Wasserstoffatom und damit auch dessen Wirkung auf die Schwingungen des Ringes, so dass die Intensität sehr verstärkt wird. Das erkennt man z. B. bei Vergleich der Spectra von Methylbenzol (Toluol) und Methylpyridin (Picolin); man findet eine auffallende Aehnlichkeit beider Spectra, aber das schmale Band, welches mehr nach Violett zu liegt, dicht neben dem breiten Bande, und welches characteristisch für die Homologen von Benzol ist, fehlt bei Picolin. Chinolin in Alcohol, Concentration 1:10000 zeigt ein schmales Band jenseits 3076 Å, bei 1:15000 zwei schmale und ein breites Band, aber die Absorption verschwindet erst bei einer Verdünnung 1:50000. Chinolin besitzt also eine Intensität der Absorption, welche über die von Naphtalin hinausgeht. Daher kann durch Azotirung von Chinolin eine neue Reihe von Farbstoffen gewonnen werden.

In Betreff der Wichtigkeit der Parastellung in dem Pyridin- und Pyrazinring in Bezug auf den Chromophor bei Triphenylmethan oder den Stickstoff bei Pyridin und Pyrazin, sei noch einmal hervorgehoben, dass stets die Parasubstitution die grösste Fläche der molecularen Schwingungscurve liefert. Daher würde die Substitution solcher Körper für Benzol die Absorption möglichst stark machen.

Diese Speculationen beziehen sich nur auf zwei Classen von Körpern, die vom Triphenylmethan und vom Azobenzol abgeleiteten; aber ähnliche Thatsachen und Ueberlegungen liessen sich auch für andere Chromogene anführen.

KAPITEL IV.

SCRPTEN AUSGEWÄLLTER STOFFE.





207. Das nächste, fünfte Kapitel soll eine Zusammenstellung von Allem ingen, was bisher über Absorptionsspectra an Beobachtungsmaterial vorliegt, is werde mich dort möglichst kurz zu fassen haben, um nicht die Besprechung r Absorption des Lichtes über alle Grenzen wachsen zu lassen. Aber es eht eine Reihe von Körpern, die grösseres Interesse beanspruchen und daher ne ausführlichere Behandlung verdienen, und solche Körper sollen in diesem upitel besprochen werden. Dabei ist natürlich die Auswahl ganz willkürlich. In habe hier theils solche Körper genommen, welche von practischer Wichtigit sind, z. B. für optische Instrumente, theils Körper, welche besonders chacteristische Absorption zeigen; wenn ich auch die Spectra der seltenen Erden er behandle, die eigentlich in den Band gehören, welcher die spectralen untuisse für alle einzelnen Elemente bringen soll, so ist das Motiv dafür, se es sich zweckmässiger zeigt, die Spectra gemeinsam zu behandeln, als les für sich.

Es sollen also in diesem Kapitel zuerst die absorbirenden Eigenschaften richemischen Elemente in verschiedenem Aggregatzustand und in Lösung sprochen werden, dann die Spectra einzelner ausgewählter Gase und Dämpfester und flüssiger Körper; es schliessen sich die Salze einiger Metalle mit sonders characteristischer Absorption an.

A. Die Absorption der Elemente.

208. In diesem Abschnitt soll zusammengestellt werden, was über die bsorption der chemischen Elemente im festen, flüssigen, dampfförmigen Zutud, eventuell auch in Lösung, bekannt ist. Da in einzelnen Abhandlungen rschiedene Elemente behandelt sind, will ich, um sie nicht immer von Neuem iren zu müssen, diese mit Nummern versehen vorausschicken und sie dann ir mit ihrer Nummer anführen.

[11] P. Drude. Bestimmung der optischen Konstanten der Metalle, Wiedem, Ann. 39, 181 554 (1890).

[2] W. L. Dudley. The colours and absorption-spectra of thin metallic films and of andescent vapours of the metals, with some observations on electrical volatility. Amer. em. J. 14, p. 185-190 (1892); Chem. News. 66, p. 163-165 (1892).

[3] M. Faraday, Experimental relations of gold (and other metals) to light. Phil.

ans. 1857. I. p. 145 - 181. Auch Phil. Mag. (4) 14. p. 401 - 417, 512-589 (1857).

[4] E. Hagen und H. Rubens, Die Absorption ultravioletter, sichtbarer und ultrather Strahlen in dünnen Metallschichten. Drudes Ann. 8, p. 432-454 (1902), auch Verh. sysik. Ges. 4, p. 55-63 (1902).

- [5] H. Knoblauch, Geber den Einfluss, welchen Metalle auf die strahlende Wärme ausüben, Pogg. Ann. 101, p. 161 213 (1857).
- [6] F. P. Le Roux, Recherches sur les indices de réfraction de quelques métalloides et métaux à l'état de vapeur. C. R. 51, p. 171 - 172 (1860).
- [7] G. D. Liveing and J. Dewar, Notes on the absorption of ultra-violet rays by various substances, Proc. Roy. Soc. 35, p. 71-74 (1883).
- [8] J. N. Lockyer, On the evidence of variation in molecular structure. Proc. Roy. Soc. 22 p. 372 374 (1874).
- [9] J. N. Lockyer, On the molecular structure of vapours in connection with their densities. Proc. Roy. Soc. 22, p. 374 - 378 (1874); Phil. Mag. (4) 49, p. 320 - 326 (1875).
- [10] J. N. Lock yer and W. Chandler Roberts, On the absorption-spectra of metals volatilized by the oxyhydrogen flame. Proc. Soy. Soc. 23, p. 344-349 (1875).
- [11] R. S. Minor, Dispersion einiger Metalle, besonders für ultraviolette Strahlung Drude's Ann. 10, p. 581 622 (1903).
 - [12] G. S. Newth, Note on the colours of the alkali metals. Nat. 47, p. 55 (1892).
- [13] W. Ruthemau, Die Absorption des Lichts in Metallen Imag.-Dissert, Berlin 1889, bei S. Hermann.
- [14] G. B. Rizzo, Intorno all' assorbimento della luce nel platino a diverse temperature, Atti acc. Torino 28, p. 823 - 836 (1893).
- [15] H. E. Roscoe and A. Schuster, Note on the absorption spectra of potassium and sodium at low temperatures. Proc. Roy. Soc. 22, p. 362—361 (1871).
 - [16] W. Wien, Ueber Durchsichtigkeit der Metalle. Wiedem, Ann. 35, p. 18–62 (1888).
- [17] A. W. Wright. On the production of transparent films by the electrical discharge in exhausted tubes. Amer. J. (3) 18. p. 49—55 (1877). On a new process for the electrical deposition of metals and for constructing metal-covered glass specula. Americ. J. (3) 14. p. 169–175 (1877).
- 209. 1. Ag. Dünne Schichten von Silber, sei es, dass sie durch Niederschlag auf chemischem Wege, sei es, dass sie durch electrisches Zerstäuben erhalten sind, lassen im Allgemeinen blaues Licht durch [4, 13, 15]⁴), wobei aber die Farbe je nach der Herstellungsart etwas variirt. So ist nach Wright [17] die Farbe in sehr dünnen Schichten purpurfarbig: nach Quincke²) und Drude [1] ist das Licht oft braun, auch gelb, grau oder violett, der Brechungsexponent in diesen Fällen sehr verschieden. Es kann sich dabei um allotrope Modificationen handeln, an denen namentlich Silber sehr reich ist³); aber es ist nicht zu übersehen, dass es sich in mauchen Fällen auch um electrische Resonanz handeln kann, wie namentlich Wood⁴) fand; dann hängt die Farbe von der Grösse der Theilchen ab, und wir können eigentlich nicht von einer Farbe des Metalls sprechen.

Nach Eder und Valentab ist die Absorption schwach im Roth, nimmt

¹⁾ U. J. J. Le Verrier, C. R. 63, p. 547 548 (1866).

²⁾ G. Quincke, Berl. Ber. 1863, p. 115 134.

³⁾ Ueber diese allotropen Modificationen siehe namentlich: Carey Lea, Phil. Mag (5) 81, p. 235-250, 320-329, 497-501, 32, p. 337-342, 564 (1891); J. C. Blake, Americ, J. (4) 16, p. 282-288 (1903).

⁴⁾ R. W. Wood, Phil. Mag. (6) 3, p. 396—410 (1892) und ibid. (6) 6, p. 259—266 (1993). Ausführlicheres über die Resonanz folgt im nächsten Bande im Kapitel über anonnde Dispersion

⁵⁾ J. M. Eder und E. Valenta, Denkschr. d. Wiener Akad. 61, p. 285 (1894); Beiträge zur Photochemie und Spectralanalyse, 1, Abth. p. 98 (108).

-

n A bis B ab; zwischen E und H liegt ein breites schwaches Absorptionsnd, die kürzeren Wellenlängen des Sonnenspectrums werden durchgelassen.

Für das Silber ist eigenthümlich, dass ein Theil des Ultraviolett auch reh diekere Schichten, welche im Sichtbaren ganz undurchlässig sind, noch durchgeht. Das ist wohl zuerst beobachtet von Stokes), der fand, dass se Strahlen von einem Silberspiegel nicht reflectirt werden, gleich darauf n.W. A. Miller ?). Dann ist es noch ausserordentlich häufig von Neuem funden. Cornu 3) giebt an, ein Silberspiegel lasse 270 µµ hindurch; Charmuet 4, findet richtiger 344 – 302. Liveing und Dewar [7] 335-307, Nutnig 4340 – 340. Dieselben Zahlen etwa findet man bei Hagen und Rubens [4] d bei Minor [44].

Knoblauch [5] giebt an, dünne Schichten lassen Wärmestrahlen durch, ien [16] misst, wie viel von den Strahlen des leuchtenden resp. nichtleuchtenn Bunsenbrenners absorbirt wird. Die erste Messung der Absorptionsastanten für Licht bei C und bei G führt Wernicke⁶) durch. Viel geuere Messungen sind später von Drude [1]. Hagen und Rubens [1] und inor [11] ausgeführt.

Die Farbe des Silberdampfes, wenn er sich im Bogen entwickelt, ist grünh, während er beim Destilliren blauweiss aussehen soll [2]7). Der Dampf bt bei mässiger Temperatur continuirliche Absorption des kurzwelligen ides, bei höherer Temperatur treten Banden im Grün auf [10].

- 210. 2. Al. Dünne Schichten lassen nach Faraday [3] orangefarbiges, dickeren braunes oder bläuliches Licht durch, nach Wright [17] braunes, ch Fleming 5) blaues. Der Dampf ist nach Dudley [2] grau, er lässt ch Lockyer und Roberts [10] im Violett Absorption vermuthen.
- 211. 3. As. Der Dampf ist nach Le Roux [6] gelb; nach Lockyer d Roberts [10] zeigt er cannelirte Banden, doch ist die Beobachtung nicht nz sicher. Auch Strutt") findet. Arsendampf lasse gelbes Licht stark adurch.
- 212. 4. Au. Mit Gold hat sich zuerst Faraday [3] eingehend beschäftigt d gefunden, dass es je nach der Herstellungsart die verschiedensten Farben,
 - 1) G. G. Stokes, Phil. Trans. 152, H. p. 599 619 (1862).
 - 2) W. A. Miller, Phil. Trans. 152, H. p. 861 S87 (1862).
- 3) A. Cornu, Sur le spectre normal du soleil, partic ultra-violette. Ann. sc. école norm. 5 (2) 9, p. 21 106 (1880). Siehe p. 23 Ann.
- 4) E. de Chardonnet, Sur la transparence actinique des miroirs Foucault et leurs apcation en photographie C. R. 94 p. 1171-1173 (1882). Auch J. de phys. (2) 1. p. 305 2 (1882).
 - 5) P. G. Nutting, Physic. Rev. 13, p. 193 202 (1901).
- 6) W. Wernicke, Beber die Bestimmung der Constanten für die Absorption des Lichtes metallischem Silber. Berl. Ber. 1876, p. 128 – 147.
- 7) Viele der Angaben von Dudley über die Farbe des Dampfes von Metallen sind sehr sicher; man weiss nicht, ob es sich nicht um die Farbe des emittirten Lichtes handelt, lehe hier natürlich nicht in Betracht kommen kann.
 - 8) Fleming, Electrician 24, p. 293*. Nach [2].
 - 9) J. W. Strutt, Phil. Mag. (6) 4, p. 569 605 (1902).

Blau, Violett, Grün zeigen könne, während es im Allgemeinen grünes Licht durchlässt. Auf Glas erhitzt oder dem Glase beigemengt, ist es roth (Rubiuglas). Nach Quincke) ist Gold grünblau durchsichtig, doch kommt es auch orange vor. Letztere Art ändert sich manchmal von selbst, sonst durch Druck, in grünblaues Au um. Auch Crookes 2), Rathenau [13], Rizzo [14] geben Grün an, während Forbes3) bestätigt, dass es unter Umständen blau sein könne. Eder und Valenta4) finden abnehmende Absorption von A bis D, einen Absorptionsstreif von F bis H, wieder wachsende Absorption von P an. Ob die verschiedenen Farben nur von verschiedener Dicke herrühren, oder ob allotrope Modificationen vorliegen, oder ob bei verschiedener Grösse der Theilchen Resonauz für verschiedene Wellenlängen vorhanden ist, ist unbekannt.) Die Gesammtabsorption der Strahlung des leuchtenden oder nichtleuchtenden Brenners hat Wien [16] gemessen. Knoblauch [5] sagt, es lasse Wärmestrahlen durch mit auswählender Absorption. Absorptionsconstanten resp. Extinctionscoefficienten haben Drude [1] und Hagen und Rubens [4] bestimmt. Danach ist Gold am durchlässigsten zwischen 500 und 550 $\mu\mu$.

Der Dampf ist nach Dudley [2] grün, er zeigt [10] continuirliche Absorption in Blau und Roth.

Faraday [3] hat auch verschiedenfarbige Goldlösungen bergestellt.

Nebenbei sei erwähnt, dass G. Krüss") in wässrigen Lösungen von Goldoxydul ein Absorptionsband von 5875 bis 5865 A. findet.

- 213. 5. Bl. In dünnen Schichten ist es nach Wright [17] blaugrau, in dickeren braun, nach Rizzo [14] bläulich. Extinctionscoefficienten für 2 Wellenlängen giebt Drude [1]. Der Dampf soll blaugrau sein 2], er zeigt [10] starke Absorption im Blau mit scharfer Kante nach längeren Wellen, im Grün bis D hin cannelirte Banden.
- 214. 6. Br. Dass Bromdampf ein characteristisches Absorptionsspectrum mit vielen Linien zeigt, fand zuerst W. H. Miller?) in Gemeinschaft mit Daniell; es wurde darauf wieder von W. A. Miller?) und von Robiquet?) beobachtet. Die erste genauere Beschreibung liefern Roscoe und Thorpe in); es sei ein Bandenspectrum, dessen Kanten nach Roth hin liegen. Im kalten Gase sind die Banden zwischen 610 und 543 sichtbar, in erhitztem zwischen 680 und 524. Dabei bleiben die Linien an ihrer Stelle, werden nur breiter

¹⁾ G. Quincke, Berl. Ber. 1863, p. 115 - 134.

²⁾ W. Grookes, Chem. News. 63, p. 257 290 (1891)

³⁾ D. Forbes, On the colour of gold as seen by transmitted light. Rep. Brit. Ass. 1865, Not. Abstr. p. 29 - 30.

⁴⁾ J. M. Eder und E. Valenta, Denkschr. Wien. Akad. 61, p. 285 (1894); Beiträge zur Photochemie und Spectralanalyse. 1. Abth. p. 98-408.

⁵⁾ Ueber allotrope Modificationen siche J. C. Blake, Americ. J. (1) 16, p. 381-387 (1903).

⁶⁾ G. Krüss, Liebigs Ann. 287, p. 275 307 (1887).

⁷⁾ W. H. Miller, Phil. Mag. (3) 2, p. 381- 382 (1833), Pogg. Ann. 28, p. 386-388 (1838).

⁸⁾ W. A. Miller, Phil. Mag. (3) 27, p. 81-91 (1845).

⁹⁾ E. Robiquet, C. R. 49, p. 606 -610 (1850).

¹⁰⁾ H. E. Roscoe and T. E. Thorpe, Phil. Trans. 167 L p. 207 212 (1876).

nd dunkler. Es werden auch Messungen gegeben. Dann hat Moser) die anten zwischen 625 und 552 bestimmt, Hasselberg 2) zwischen 619 und 20; hier findet sich auch eine Zeichnung. Erheblich vollkommener ist aber asselbergs) Publication von 1890, in welcher auf Grund photographischer afnahmen die Linien zwischen 616 und 516 gemessen werden. Dale) sagt, om absorbire das Violett vollständig, die Absorption reiche bis F.

Es sei nebenbei bemerkt, dass auch in Emission ein Bandenspectrum des om existirt, welches Goldstein 5), Ebert 6), Kalähne 7) zuerst beobachteten, um zeigten Eder und Valenta 8, dass es identisch mit dem Absorptionsectrum ist.

Für die Absorption im Ultraviolett liegen ausser einer Notiz von W. A. iller") Beobachtungen von Liveing und Dewar [7] vor: die Absorption icht vom Sichtbaren bis 3832, rückt mit zunehmender Dichte bis 3360, wähnd gleichzeitig von den kürzesten Wellenlängen her Absorption bis 2500 ftritt. Dichter Dampf lässt also nur 335 bis 250 durch.

Für flissiges Brom geben Liveing und Dewar an, dass es 365—340 rehlasse. Vom sichtbaren Spectrum wird Roth und Gelb nicht absorbirt. Mit sigender Temperatur rückt die Absorption nach längeren Wellen (1), mit abhmender wird das Brom farblos.

Einige Messungen über Absorption in flüssigem Brom giebt Camichel (2); Absorption durch Bromwasser bespricht Glads to ne (3). Martens (4) findet flüssigem (2) Brom einen Absorptionsstreif bei 113 $\mu\mu$, der bei einer Lösung CS, erheblich nach Roth rückt, so dass die Lösung violett ist, während die Alcohol braun aussieht. Ferner findet er in alcoholischer Lösung einen reifen bei 290 $\mu\mu$, während 257–214 $\mu\mu$ durchgelassen werden. In CS₂ liegt Streif bei 320 $\mu\mu$. Martens schliesst daraus, der Hauptabsorptionsstreif Broms, der dessen ultravioletter Eigenschwingung entspricht, liege bei 5 $\mu\mu$. Mir scheint es sehr bedenklich, aus der Absorption in Lösungen irgend lehe Schlüsse über die des Elementes ziehen zu wollen; man braucht nur

- J. Moser, Pogg. Ann. 160, p. 177 (199 (1877).
- B. Hasselberg, Mém. acad. St. Pétersb. (7) 26, Nr. 4 (1878).
- 3) B. Hasselberg, Kgl. Svensk, Vet. Ak. Handl. 24, Nr. 3 (1890).
- T. P. Dalle, Phil. Mag. (5) 27, p. 50 56 (1889).
- E. Goldstein, Verh. Physik. Ges. 1886, p. 38 (4).
- H. Ebert, Wiedem, Ann. 53, p. 144 161 (1894).
- A. Kalähn e. Wiedem, Ann. 65, p. 815 848 (1898).
- S) J. M. Eder und E. Valenta, Denkschr. Wien, Acad. 68, p. 523—553 (1899); Beiträge Photochemic und Spectralanalyse, 4, Abth. p. 369—376.
 - 9) W. A. Miller, Phil. Trans. 152, Lp. 861 887 (1863).
- 10) T. P. Dale, Phil. Mag. (5) 27, p. 50 56 (1889).
- 11) Th. Andrews, Chem. News. 24, p. 75 (1871).
- C. Camichel, C. R. 117, p. 307 | 309 (1893).
- 13) J. H. Gladstone, Phil. Mag. (4) 14, p. 418 (23 (1857).
- 14) F. F. Martens. Verh. Phys. Ges. 4, p. 138 | 166 (1902).

an die verschiedenen Lösungen des Jods zu denken; auch dass dampfförmiges Br hier gar nichts absorbirt, sollte doch stutzig machen. b.

Wood 2) findet, dass Br in CS_2 über die kritische Temperatur erhitzt, das Bandenspectrum des Dampfes zeigt, wenn viel Br vorhanden, sonst continuirliche Absorption.

- 215. 7. C. Unter Kohle kann hier nur der krystallisirte Kohlenstoff, der Diamant, verstanden werden. Augström 3) findet Absorptionsstreifen bei 2.62 μ , 4.12 μ , 7.42 μ , dagegen Julius 1) bei 3.00 (schwach), 5.15 (stark), von 8.13 an vollständige Absorption. Walter 3) sieht in allen Diamanten einen Absorptionsstreif bei 4155 A, besonders stark bei den gelben, bei welchen auch noch andere Streifen auftreten. Welchem Stoff sie angehören, ist unbekannt. Martens 9) sieht diesen Streif nicht.
- 216. 8. Ca. Es ist nichts weiter bekannt, als dass die Dämpfe keine Absorption bewirken [10].
- 217. 9. Cd. In dünnen Schichten ist das Metall graublau durchsichtig [17]. Extinctionscoefficienten für rothes und gelbes Licht giebt Drude [1], der Dampf absorbirt bei niedriger Temperatur im Roth und Blau, bei höherer nur im Blau; der Dampf ist grün [2].
- 218. 10. Cl. W. H. Miller ') konnte durch Cl nur Absorption des blauen Endes des Spectrums beobachten, keine Absorptionslinien: das gleiche Resultat fand W. A. Miller's) und Robiquet's), trotzdem er ein Rohr von 4.5 m Länge benutzte. Erst Morren 10) fand mit 2 m Cl und 5 Prismen Linien zwischen b (518) und F (486), vollständige Absorption vom Blan an. Bald darauf fand auch Gernez (1) die discontinuirliche Absorption mit einem Rohr von 4.86 m; das Spectrum sei continuirliche bis D, dann folgen zahllose Linien bis zum Violett, wo wieder continuirliche Absorption einsetzt. Die Absorption im Ultraviolett studirten zuerst Liveing und Dewar [7]. Sie finden mit wenig Cl ein continuirliches Band zwischen 3580 und 3020, welches sich bei zunehmender Menge verbreitert, schneller nach Roth zu, und schliesslich von 4650 bis 2630 geht. Die grösste benutzte Menge konnte das Band nicht über 2550 hinaus bringen.

Die eingehendste Untersuchung führt Laird 12) durch. Es werden ver-

- 1) Siehe eine Anmerkung bei Jod, p. 329.
- 2) R. W. Wood, Phil. Mag. (5) 41. p. 423-431 (1898).
- 3) K. Ångström, Öfvers. K. Vet.-Akad. Förh. 1890, Nr. 7, p. 381 -352.
- 4) W. H. Julius, Verh. Akad. v. Wet. Amsterdam. 1, 1 (1892).
- 5) B. Walter, Wiedem, Ann. 42, p. 505-510 (1891).
- 6) F. F. Martens, Drudes Ann. 8. p. 459-465 (1902).
- 7) W. H. Miller, Phil. Mag. (8) 2. p. 381--382 (1833), Pogg. Ann. 28, p. 386 | 388 (1838).
- 5) W. A. Miller, Phil. Mag. (3) 27, p. 81-91 (1845).
- 9) E. Robiquet, C. R. 49. p. 606-610 (1859).
- 10) A. Morren, C. R. 68. p. 376 -377 (1869).
- 11) D. Gernez, C. R. 74. p. 660-662 (1872).
- 12) E. R. Laird, Astrophys. J. 14, p. 85--115 (1901).

schiedene Glas- und Stahlröhren bis zu 1.37 m Länge verwandt, mit Sonnenund Bogenlicht; ein Rowlandsches Gitter erzeugt das Spectrum. Die zahlosen Linien werden gemessen, sie reichen von 545 bis 180, sind an beiden enden sehr schwach. Das Spectrum sieht so aus, als bestehe es aus canneirten Banden, die nach Roth abschattirt sind; indessen sind weder Kanten och regelmässige Liniengruppen zu erkennen. Druckerhöhung macht die anien etwas breiter, wesentlich dunkler, ohne sie zu verschieben. Neben der anienabsorption und, wie es scheint, von ihr unabhängig, besteht continuirliche Absorption im Ultraviolett, die bis zu 499 verfolgt wird.

Im Ultraroth haben Augström und Palmaer[1] einen Absorptionsstreif on 3.23 u bis 6.07 u gefunden, dessen Maximum bei 4.28 u liegt. Dass Cl Wärmestrahlen absorbirt, hatte auch sehon Tyndall²) angegeben,

Ueber das Verhalten von Chlorwasser spricht Gladstone. 3)

- 219. 11. Co. In dünnen Schichten lässt Co graues Licht durch [17]; Extinctions coefficient en geben Drude bund Minor [11]. Der Dampf ist gründau [2], er zeigt nach Lock ver und Roberts [10] sehr schwache Absorption m Blan.
 - 220. 12. Cr. Der Dampf soll ein cannelirtes Spectrum geben [10].
- 221. 13. Cu. In dünnen Schichten wird grünes Licht durchgelassen ach Fleming [2] und Faraday [3], nach Rizzo [11] blaugrünes. Extincionscoefficienten geben Hagen und Rubens [4], Minor [11] und Drude [1]. der Dampf ist grün durchlässig [2], zeigt continuirliche Absorption im Blau [10].
- 222. 14. Fe. in dimnen Schichten wird braumes Licht durchgelassen ach Faraday [3] und Rathenau [13], graues nach Wright [17], blaugrünes ach Rizzo [14]. Die Extinctionscoefficienten sind von Hagen und Rubens II, Minor [11] und Drude [4] für Stahl bestimmt. Der Dampf lässt Gründan hindurch [2], giebt schwache Absorption im Blau [10].
- 223. 15. Fl. Das Gas ist in dicker Schicht nach Moissan⁵) gelbgrün, eigt auch bei 1 m Schicht keine Absorptionsbanden. Flüssiges Fl, ebenso estes, ist gelb, wird aber bei sinkender Temperatur farbloser, ist bei 200 bs, weiss, b
- 224. 16. H. Wasserstoff ist der durchlässigste aller existirenden Körper. lach Schumann) absorbirt es, wenn ganz rein, auch von den kürzesten Vellen gar nichts.
- Für Hg hat Drude [1] Extinctionscoefficienten bestimmt. 17. Hg. der Dampf ist nach Le Roux [6] bläulich. Nach Strutts lässt der Dampf

¹⁾ K. Åugström und Palmaer, Öfvers, K. Vet, Akad, Handl, 1893, Nr. 6, p. 389 - 395.

²⁾ J. Tyndall, Phil. Trans. 152, I. p. 59 98 1862).

³⁾ J. H. Gladstone, Phil. Mag. (4) 14, p. 418 (423 (1857).

¹⁾ P. Drude, Wiedem, Ann. 42, p. 186 - 190 (1891).

⁵⁾ H. Moissan, C. R. 109, p. 937 940 (1889).

H. Moissan et J. Dewar, C. R. 136, p. 641 643 (1903).

V. Schumann, Drude's Ann. 4, 642 – 645 (1901).

St J. W. Strutt, Phil. Mag. (6) 4, p. 596 | 605 (1902) and Phil. Mag. (6) 6, p. 76-78 (1903). 21*

schwaches stahlblaues Licht durch, doch ist der Absorptionscoefficient sehr klein. Eine dünne Schicht festen Quecksilbers absorbirt sehr viel stärker.

226. 18. J. Jod hat eine sehr reiche Litteratur aufzuweisen, namentlich wegen der verschiedenen Farbe seiner Lösungen.

Ueber festes Jod finde ich die erste Angabe bei Schultz-Sellack be eine dünne Schicht lasse nur das äusserste Roth hindurch, auch wenn das J geschmolzen ist. Conroy²) nimmt Schichten zwischen etwa 0,0004 and 0,001 inch; die Farbe liegt zwischen gelb und rothbraun, bei zunehmender Dicke gehen nur die Wellen bei 650 uu hindurch, schliesslich nichts mehr. Geschmolzen zeige die gleiche Schicht reineres Roth und etwas helleres Licht, aber der mittlere Theil des Spectrums werde stärker absorbirt. Voge 1 9 sagt. festes J lasse graues Licht hindurch, schwäche alle Wellenlängen des sieht-Für das Ultraroth liegen sorgfältige Beobachtungen von baren Spectrums. Er misst mit dem Radiometer die Durchlässigkeit von Coblentz 9 vor. Schichten, deren Dicke zwischen 0.015 und 0.055 mm variirt, zwischen Glasund Steinsalzplatten. Von der Grenze des sichtbaren Spectrums nach Ultraroth nimmt die Durchlässigkeit rasch zu, wie folgender Auszug aus den Tabellen zeigt:

;		,											$2.70~\mu$
Glasplatte	75	75	75	;	75	175	79	51	52	81	431	42	75 77
Glas $+$ 0.015 J.	1 1	7	21	47	. 60	75	79	50	42	55	53	53	77
(7las 0.025 J.			1	7	. 19	11	53	37	57	62	63	11.1	62
Glas 4- 0.055 J.				i	1	à	29	35	35	40	45	11	38
Glas + 0.062 J. flüssig	: ***			ļ.	į.		21	55	57	62	613	58	16

Man sieht aus den Zahlen, welche das durchgelassene Licht in Procenten augeben, dass die dünnste Schieht für 2.71 μ völlig durchsiehtig ist, dass bei den dickeren Schiehten zwischen 1.2 und 2.7 μ etwa die Absorption constant ist. In der letzten Zeile finden sich Zahlen für geschmolzenes Jod; bei kürzeren Wellen absorbirt es stärker, von etwa 1 μ au erheblich weniger, bei noch grösseren λ wird die Absorption wieder etwas stärker. Mit der Temperatur ändert sich die Absorption des geschmolzenen Jods nicht.

Die Untersuchung bei noch längeren Wellen zeigt, dass zwischen 6 μ und 10 μ ein schwacher Absorptionsstreif liegt mit dem Maximum bei 7,4 μ ; bei 14 μ ist Jod vollkommen durchsichtig. Martens 9 giebt an, festes Jod sei undurchlässig zwischen 600 $\mu\mu$ und 214 $\mu\mu$.

Fassen wir alles zusammen, so können wir sagen; festes und geschmolzenes Jod absorbiren das ganze ultraviolette und sichtbare Spectrum, werden zwischen

⁴⁾ C. Schultz-Sellack, Pogg. Ann. 140, p. 334 (35) (1870).

Sir J. Cour oy, Proc. Roy. Soc. 25, p. 16 51 (1876), auch Phil. Mag. (5) 8, p. 68 73 (1877).

H. W. Vogel, Ber. Chem. Ges. 11, p. 913—920 (1878).

⁴⁾ W. W. Coblentz, Physic, Rev. 16, p. 72-93 (1903).

⁵⁾ F. F. Martens, Verh. physik. Ges. 4, p. 138-166 (1902).

ľ

7 und 1 μ durchsichtig für die langen Wellen, bis auf einen schwachen Streif ei $7.1\,\mu.$

Dass Jodkrystalle dichroitisch sind, fand Conroy⁴); Coblentz untericht die Verhältnisse genauer.

Dass Joddampf eine characteristische selective Absorption ausübt, bewachteten zuerst W. H. Miller und Daniell. Dann giebt Brewster 3) i, der Dampf erzeuge eine Bande im mittleren Spectrum, die sich mit zuchmender Dicke der Schicht verbreitere, schneller nach Roth, als nach Violett, dass schliesslich nur violettes Licht durchgehe. Dann liefert W. A. Miller 1) ne kleine unbrauchbare Zeichnung: ebenso später Mitscherlich 5); auch obiquet 11 sieht die Absorptionslinien. Le Roux 7) sagt, der Dampf lasse in Roth und Blau hindurch (er entdeckt hierbei die anomale Dispersion), er Joddampf sieht bei geringer Dichte oder dünner Schicht violett aus, in eker Schicht blau; diese Zweifarbigkeit erklärt Andrews 8) aus dem von rewster augegebenen Verhalten.

Lock yer") untersucht den Einfluss der Temperatur; bei 150 seien noch eine Banden zu sehen, bei höherer Temperatur treten sie auf, um bei noch iherer zu verschwinden und ganz continuirliche Absorption zu hinterlassen, ach bei sehr dunner Schicht. An anderer Stelle 10) heisst es; bei mässiger emperatur seien cannelirte Banden im Grün, totale Absorption im Blau; bei iherer Temperatur treten auch hier Banden auf. Vogel (1) sagt, Joddampf eige bei höherer Temperatur intensive Banden; bei Abkühlung, also Abnahme er Dichte, verschwinden die Linien im Roth und Blau, es bleibt nur Abrption zwischen F und D, die sich allmählich, von Roth beginnend, immer ehr in feine Linien auflöst. Eine sehr sorgfältige Untersuchung führt Kon en 12) is; bei grosser Dichte oder Dicke der absorbirenden Schicht wird nur z ζ 122 $\mu\mu$ urchgelassen. Bei Verringerung der Dichte erscheinen zuerst im Roth Banden, e sich allmählich nach kürzeren Wellen hin entwickeln; gleichzeitig treten ich vom Blau her vorrückende Banden auf. Bei einer Dichte des Dampfes m 0.065, 5 cm Schicht, 300 °C., war nur noch das Stück 479 498 µµ conmirlich absorbirt. Bei constanter Dichte bewirkt gesteigerte Temperatur st eine Zunahme der Absorption, dann eine Abnahme, die namentlich über

```
    Sir J. Conroy. Proc. Roy. Soc. 25, p. 51 – 60 (1876).
```

W. H. Miller, Phil. Mag. (3) 2, p. 381 – 382 (1833); Pogg. Ann. 28, p. 386—388 (1833).

³⁾ D. Brewster, Phil. Mag. (3) 8, p. 381 - 392 (1836).

⁴⁾ W. A. Miller, Phil. Mag. (3) 27, p. 81 91 (1845).

⁵⁾ A. Mitscherlich, Pogg. Ann. 121, p. 459 488 (1861).

⁶⁾ E. Robiquet, C. R. 49, p. 606 - 610 (1859).

F. P. Le Roux, C. R. 51, p. 171 172 (1860).

S) Th. Andrews, Chem. News. 24 p. 75 (1871).

⁹⁾ J. N. Lockyer, Proc. Roy. Soc. 22, p. 371 -372 (1874).

¹⁰⁾ J. N. Lockyer and W. A. Roberts, Proc. Roy. Soc. 23, p. 344 349 (1875).

¹¹⁾ H. W. Vogel, Ber. Chem. Ges. 11, p. 913-920 (1878).

¹²⁾ H. Konen, Inaug.-Diss. Bonn 1897, Köln bei Amsel; im Auszug Wiedem, Ann. 65, 257 286 (1898).

500° entschieden wird; dafür tritt dann im Violett eine neue continuirliche Absorption auf. Es sieht also so aus, als entwickele sich bei etwa 700° ein neues Absorptionsspectrum; so ist die Erscheinung in der That von Lock yer als ein Beweis für seine Dissociationstheorie angeführt worden. Die Beobachtungen sind äusserst schwierig und unsicher, da der Dampf selbst continuirlich oder in Banden emittirt und dadurch die Absorption verdeckt wird.

In neuester Zeit hat Friedrichs b versucht, durch Erhitzung in einem Quarzgefäss diese Veränderung bis zu höherer Temperatur zu verfolgen. Es gelang aber aus dem eben angeführten Grunde nicht, mehr zu erkennen, als dass die Bandenabsorption verschwindet.

Die genauere Untersuchung und Messung der Banden ist zuerst von Thalén²) unternommen; er bestimmt die Wellenlängen von 59 Kanten zwischen 509 $\mu\mu$ und 683 $\mu\mu$; jedes Band läuft von kürzeren nach längeren Wellen; Thalén zeigt, dass man die Kanten in 8 Serien anordnen kann, in deren jeder die Glieder von Blau nach Roth hin weiter aus einander rücken. Dann folgt eine Abhandlung von Morghen³), welcher zwischen 680 $\mu\mu$ und 504 $\mu\mu$ 96 Kanten misst; das Absorptionsrohr hat 20 cm Länge, die Temperatur beträgt 100°. Endlich kommt die genaueste Untersuchung von Hasselberg³), der nicht nur die Kanten, sondern die einzelnen Linien³) der Banden bestimmt nach Photographieen, die mit einem ebenen Rowlandgitter in zweiter Ordnung aufgenommen sind. Das Absorptionsrohr hat 100 mm Länge und liegt in einem Wasserbad. Die Messungen gehen von 6316 bis 5144. Thalén giebt eine vortreffliche Zeichnung des Spectrums, aber nur die Kanten. Hasselberg eine solche der in Linien aufgelösten Banden.

Diese genaueren Beobachtungen, ebenso die von Konen, zeigen, dass mit zunehmender Dicke oder Dichte die einzelnen Linien sich verbreitern; gleichzeitig rückt von Blau her continuirliche Absorption heran, die nach Roth fortrückt, erst im Blau, dann im Grün u. s. w. die Zwischenräume zwischen den Linien ausfüllt und die Absorption continuirlich macht. Bei jeder Dichte ist also nur ein beschränktes Stück des Spectrums möglichst deutlich in Linien aufgelöst; auf der blauen Seite davon ist die Absorption dann schon continuirlich, auf der rothen noch schwach. Morghen behauptet, mit zunehmender Dichte rücken die Kanten erheblich nach Violett hin, um mehrere Å. Hasselberg findet, dass die Linien unveränderte Lage haben, ebenso Moser während Konen sehr kleine Verschiebungen der Kanten, um einige Zehntel Ä misst, welche er aber nur als Verbreiterungserscheinungen erklärt.

Dass dasselbe Spectrum unter Umständen auch in Emission zu sehen ist.

¹⁾ W. Friedrichs, Dissertation Bonn 1905.

²⁾ R. Thalfn, K. Svenska Vet.-Akad. Handl. 8, Nr. 3 (1869).

A. Morghen, Atti Ac. Lincei, Trans. (3) 8, p. 327-330 (1884), auch Mem. Soc. Spettr. Ital. 13, p. 127-131 (1884).

⁴⁾ B. Hasselberg, Mem. ac. St. Pétersh. (7) 86. Nr. 17 (1889).

⁵⁾ Auch Thalen hat ein kleines Stück in Linien aufgelöst.

⁶⁾ J. Moser, Pogg. Am. 160. p. 177 199 (1877).

and zuerst Wüllner⁴), dann Mitscherlich²) und Salet³). Ueber die Abbrehien durch Joddampf in den nicht sichtbaren Theilen des Spectrums beichtet zuerst Miller⁴), der findet, dass er im Ultraviolett für einzelne Theile – ohne Augabe der Wellenlängen –, durchsichtig sei. Liveing und Dewar⁵) eben an, mässig dichter Dampf absorbire $\lambda > 1300$, werde allmählich durchichtig, sei für z · 1080 ganz durchsichtig. Dichterer Dampf absorbire alles is 4080, werde' weiterhin durchsichtiger. Für Ultraroth ist nichts beannt.

Fassen wir alles zusammen, so scheint Joddampf nur im sichtbaren Specrum zu absorbiren, wobei je nach der Dichte oder Dicke verschiedene Theile ontimurliche oder Bandenabsorption zeigen. Die stärkste Absorption scheint ach Konen zwischen 480 und 500 µµ zu liegen, doch kann sie sich schliessich über das ganze Spectrum erstrecken. Bei höherer Temperatur scheint iese Absorption zu verblassen und ein neues, nach kürzeren Wellenlängenelegenes Absorptionsspectrum aufzutreten; vielleicht kann man das erste J₂, as zweite J zuschreiben. Zu erwähnen wäre noch, dass Ebert) photoaetrische Messungen am Joddampf gemacht hat, die zeigen, dass die Absorpion der Dicke der Schicht proportional wächst, nicht ihrer Dichte; ferner, ass mit steigender Temperatur die Absorption abnimmt, stärker für Blau als ür Grün: das wird auch hier als Folge von Dissociation gedeutet.

Jod ist in einer sehr grossen Zahl von Flüssigkeiten löslich, zeigt aber abei ganz verschiedene Farben. Das hat zuerst wohl Schultz-Sellack⁵) ervorgehoben, welcher die braunrothen Lösungen in Wasser, Alcohol, Eisessig en violetten in Schwefelkohlenstoff, Zinnehlorid, Phosphorchlorür gegenübertellt. Die Farbe der ersteren ähnelt der des festen oder geschmolzenen, die er zweiten der des dampfförmigen Jod, und Schultz-Sellack sagt daher, uan könne sich denken, dass in ersteren das Jod als Flüssigkeit, in letzteren is Gas gelöst sei.

Während man im Allgemeinen nur diese beiden Arten der Lösung untercheidet und als Prototype derselben die in Alcohol oder Eisessig einerseits, n CS₂ oder Chloroform andererseits betrachtet, wollen Gautier und Charpy⁸) eier Arten von Lösungen sondern, nämlich 1. braune, in Alcohol, Aceton, Schwefeläther, Essigsäure, Methylbenzoyl; 2. rothe, in Benzol, Aethylenbichlorür, Aethylenbibromür; 3. rothbraune, in Toluol, Aethylbromür, Aethyljodür, Paratylol; 4. violette, in CS₂, CCl₄, Chloroform. Es scheint indessen, dass die drei

¹⁾ W. Wüllner, Pogg. Am. 120, p. 158 167 (1868).

²⁾ A. Mitscherlich, Pogg. Ann. 121, p. 459 488 (1864).

³⁾ G. Salet, C. R. 75, p. 76 77 (1872)

⁴⁾ W. A. Miller, Phil. Trans. 152, I. p. 861 887 (1863).

^{5) (4.} D. Liveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 35, p. 71-74 (1883).

⁶⁾ H. Ebert, Sitzber, physik.-med. Soc. Erlangen 1889*. Beibl. 18. p. 942 944 (1889).

⁷⁾ C. Schultz · Sellack, Pogg. Ann. 140. p. 334-335 (1870).

St H. Gautier et G. Charpy, C. R. 110. p. 189 -191 (1890).

ersten Formen sehr ähnlich sind und der vierten gegenüber zusammengefasst werden können. 1)

Das Spectrum der Lösungen ist wohl zuerst von Andrews?) beschrieben: die rothen Lösungen absorbiren alle kürzeren Wellen, lassen nur Roth hindurch; die violetten absorbiren den mittleren Theil des Spectrums, lassen Roth und Blau durch. Bei zunehmender Schichtdicke oder Concentration werden auch diese Theile geschwächt, aber Roth viel mehr als Blau, daher ändert sich der Farbenton von Purpur violett in Blau. Achmliche Bemerkungen über die Zweifarbigkeit der violetten Lösungen macht Conroya); auch bei Voge140 und Abney') findet man diese Veränderung besprochen. Glan') zeigt photometrisch, dass die Gesammtabsorption der Lösungen sehr verschieden gross sei; Rigollot') photometrirt zahlreiche violette Lösungen für verschiedene Wellenlängen im sichtbaren Spectrum, findet, dass die Absorptionsmaxima verschiedene Lage haben. Noch genauer wird die gleiche Untersuchung von Krüss und Thiele's) durchgeführt, welche für 31 verschiedene Lösungen die Lage des Absorptionsmaximums, die Grenzen der Absorption am rothen und violetten Ende, die Breite der totalen Absorption angeben. Alle diese Angaben, ebenso wie die von Gautier und Charpy, über die Veränderlichkeit der Spectra sind aber ziemlich unbestimmt, da sie von der Schichtdicke und Concentration abhängen; vergleichbare Werthe würden nur die Absorptionscoefficienten für bestimmte Concentration liefern, also die Absorptionsverhältnisse nach Vierordts Bezeichnung. Freilich sind auch diese noch nicht genügend; denn dieser Begriff setzt voraus, dass das Beersche Gesetz gelte: das ist aber für die Jodlösungen nicht der Fall, wie Thiele") tindet, concentrirte Lösungen absorbiren relativ mehr.

Auch Stöck I ¹⁰) giebt die Extinctionsindices im sichtbaren Spectrum für Lösungen in Alcohol, CS₂. Aether, Chloroform, Benzol.

Für das Ultraroth fand zuerst Tyndall (1), dass die Lösung in CS₂ sehr durchlässig sei, und seit jener Zeit ist sie viel benutzt worden, um Wärmestrahlen von den sichtbaren zu trennen. Dann hat Becquerel (2) angegeben, J in CS₂ lasse von A an das gauze Ultraroth hindurch; Abney und Festing (3) finden mit der Thermosäule im Spectrum einer Glühlampe, Jod in Alcohol sei

- Siehe dazu A. Lachmann, Chem. News, 88, p. 307 (309) (1903).
- 2) Th. Andrews, Chem. News. 24, p. 75 (1871).
- 3) Sir J. Couroy, Phil. Mag. (5) 8. p. 68-73 (1877).
- H. W. Vog el, Ber. Chem. Ges. 11, p. 913-920 (1878).
- 5) W. de W. Ahney and E. R. Festing, Proc. Roy. Soc. 34, p. 180 182 (1883).
- 6) P. Glan, Pogg. Am 141, p. 55 88 (1870).
- 7) H. Rigollot, C. R. 112, p. 38-40 (1891).
- 8) G. Krüss und E. Thiele, Zs. f. anorgan. Chem. 7, p. 38-81 (1894).
- 9) E. Thiele, Zs. physik. Chem. 16, p. 147--155 (1895).
- 10) K. Stöck I Imang.-Diss. München 1900.
- 11) J. Tyndall, Phil. Mag. (4) 28, p. 329 -341 (1864).
- 12) H. Becquerel, Ann. chim. et phys. (5) 80, p. 5 68 (1883).
- 13) W. deW. Abney and E. R. Festing, Proc. Roy. Soc. 38, p. 77 53 (1885).

rchsichtig von 0.685 μ bis 2.13 μ , habe aber etwas stärkere Absorption bei st μ ; β in CS, sei durchsichtig zwischen 0.725 und 2.7 μ .

Im Ultraviolett sind zuerst Beobachtungen von Liveing und Dewart) macht, aber nur für violette Lösungen; die in CS₂ lässt durch 430–395; zere Wellen sind völlig absorbirt, aber CS₂ selbst absorbirt für λ (373 Alles, CCl₁ sieht man in wenig concentrirter Lösung nur die Absorptionsstreifen n CCl₁ (3285–3045, 2600 bis zu Ende); bei grösserer Concentration beginnt er Absorption durch J sichtbar zu werden bei 344, vollständig bei 336 $\mu\mu$, hlecht in Uebereinstimmung damit ist eine 'Angabe von Nichols2), J in 5 lasse vollständig durch zwischen 430 und 386, dann nehme die Durchhtigkeit ab, zwischen 377 und 325 werde Alles absorbirt. Die beiden Anben sind nicht ausführlich genug; es scheint aber, als habe J ein mässig irkes Absorptionsband mit dem Maximum bei etwa 340, welches sich mit nehmender Concentration von etwa 380 bis zum Ende des Spectrums erzecken kann.

Martens) giebt an, eine Lösung in Amylalcohol sei durchlässig von 1–214 und von 643–404, habe also einen Absorptionsstreif bei 380 µµ. 1 die Bestimmung auf photographischem Wege geschah, ist die Grenze 643 bld nur durch die Sensibilisirung der Platte bedingt. Wenn diese merkirdigen Angaben richtig wären, so wäre damit eine neue Classe von Jodungen gefunden, die nur einen Absorptionsstreifen im Ultraviolett haben, iss sie aber falsch sind, zeigt die gleichzeitige Angabe von Martens, die sung sei ebenso rothbraun gewesen, wie die der Lösung im Aethylalcohol; sollte die Farbe herkommen ohne Absorption im Sichtbaren? Man könnte nehmen, dass nur so wenig Jod gelöst war, dass es im Sichtbaren nicht erklich absorbirte, dem widerspricht die Angabe, Amylalcohol löse ungesinnlich viel Jod. So finde ich keine Erklärung für die zweifellos falsche ngabe). Leider liegen im Uebrigen keinerlei Untersuchungen über die Ab-

G. D. Liveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 35, p. 71 – 74 (1883); Siehe auch G. D. veing, Proc. Roy. Instit. 1883.

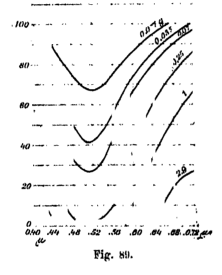
²⁾ E. Nichols, Phys. Rev. 2, p. 302 | 305 (1895).

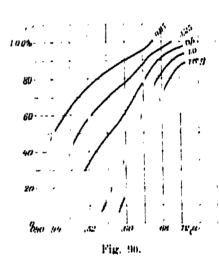
³⁾ F. F. Martens, I cher den Einfluss des Atomgewichtes auf die Eigenschwingungen, petsion und Farbe von durchsichtigen Elementen und Verbindungen. Verh. physik. Ges. 4, 138—166 (1902).

⁴⁾ Ich möchte meht unterlassen, an dieser Stelle gegen den ganzen Inhalt der Martensen Arbeit ernste Bedenken auszusprechen. Die Art, wie der Autor mit Beobachtungsterial umgeht, ist durchaus unerhaubt. Er will unter anderem beweisen, dass die Wellenger der ultravioletten Eigenschwingung der durchsichtigen Elemente proportional der uzel aus dem Atomgewicht sei. Er meint dabei die Eigenschwingung nicht nur aus dem sorptionsspectrum von Lösungen, sondern auch aus dem von Lösungen von Verbindungen ehliessen zu können, was offenbar unerhaubt ist, da jede Verbindung ihre besondere Eigenwingung haben kann. Für Jod ist nun seine Rechnung folgende: In CSz liege das Maxim der Absorption bei 510 $\mu\mu$, in Amylalcohol nach seiner Beobachtung bei 380 $\mu\mu$. Davon d das Mittel genommen und 445 $\mu\mu$ als Eigenschwingung des Jods ausgegeben. In Wahrt wissen wir absolut nichts über die Eigenschwingung: festes Jod absorbirt das ganze raviolett vollständig, dampfförmiges Jod ist für das ganze Ultraviolett ganz durchsichtig. In

sorption der rothbraunen Lösungen im Ultraviolett vor; wir können nur aus den gleich zu besprechenden Messungen von Coblentz und aus der Aehnlichkeit dieser Lösungen mit festem Jod schliessen, dass ihre Absorption sich über das ganze Ultraviolett oder wenigstens weit in dasselbe hinein erstrecken wird.

Die besten Untersuchungen verdanken wir für den sichtbaren und ultrarothen Theil wieder Coblentz.) In Schichtdicken von 1.5 cm werden Lösungen, die zwischen 0.017 und 3.3 mg auf das cm³ Lösung enthalten, photometrirt; als Typus der violetten Lösungen wird CS₂ genommen, als Typus der rothen Aethylalcohol. Die Resultate sind in Curven und Tabellen gegeben. Die nebenstehenden Figuren S9 und 90 zeigen die Durchlässigkeiten verschieden





concentrirter Lösungen in CS_2 und in Alcohol; der Gehalt an Jod ist neben die Curven geschrieben. Ferner will ich ein paar Absorptionsconstanten k angeben, berechnet nach der Formel $J_1 - J_0 e^{-k d}$, für d - 1 cm und die Concentration 0.25 mg pro cm³.

500 2 . 106 142 460 180 517 534 354 370 590 0.545 0.325 0.193 0.151 In CS₂ | 0.0924 | 1.080 | 2.120 | 3.020 | 3.400 | 3.471 | 3.230 | 2.530 1.142 0.106 0.041 0.020 0.478 0.372 0.249In Alcoh. 1,389 0.635

In einer weiteren Abhandlung?) wird das Ultraroth untersucht: die braune Lösung in Alcohol, eine rothbraune in Eisessig, eine violette in US, und

 CS_2 liegt nach den Messungen von Coblentz das Absorptionsmaximum etwa zwischen 490 und 500, ausserdem scheint nach dem oben besprochenen noch etwa bei 340 ein Absorptionsstreif zu liegen. Die rothen Lösungen aber scheinen das Ultraviolett ganz zu absorbiren. Es ist also klar, dass man von einer durch Absorptionsspectra auffindbaren Eigenschwingung des Jod nicht reden kann, und dass Martens' Zahl 445 $\mu\mu$ ganz willkürlich ist. In ganz ähnlicher Weise gewinnt er aber die meisten seiner übrigen Zahlen, und daher sind auch alle daraus gezogenen Schlüsse vollkommen werthlos.

- 1) W. W. Coblentz, Physic Rev. 16, p. 35-50 (1903).
- 2) W. W. Coblentz, Physic. Rev. 17, p. 51 59 (1903).

Thloroform verhalten sich alle gleichmässig, indem die Absorption mit grösseren Vellen immer geringer wird. Die violetten Lösungen absorbiren nichts mehr ir $\lambda > 1.1~\mu$, die rothen für $\lambda = 2~\mu$.

Fassen wir alles zusammen, so ergiebt sich Folgendes: Die rothen und raunen Lösungen sind für lauge Wellen ganz durchlässig, für kurze ganz ndurchlässig; der Uebergang findet im sichtbaren Gebiet statt für wenig verhiedene Wellenlängen. Die violetten Lösungen sind ganz durchsichtig für unge Wellen, haben einen breiten Absorptionsstreif bei etwa 500 $\mu\mu$, in Folge essen sie im Roth stärker absorbiren, als die rothen Lösungen. Sie werden n Blau und ersten Ultraviolett wieder durchsichtig, haben dann aber einen bsorptionsstreif, dessen Lage nicht genau bekannt ist, der aber bei 340 $\mu\mu$ n liegen scheint und sich vielleicht bis zur Grenze des Spectrums erstreckt.

Zu erwähnen wäre noch, dass $Wood^4$) die Absorption der $\mathrm{CS_2\text{-}L\"osung}$ ber der kritischen Temperatur untersucht hat. Wenn wenig J vorhanden, zeht man continuirliche Absorption, wenn die L\"osung concentrirter ist, treten ie scharfen Absorptionslinien des Jod-Dampfes auf, deren Aussehen unabhängig on Druck und Temperatur ist. Wood meint, eine bestimmte Menge J verinde sich mit $\mathrm{CS_n}$ der Ueberschuss sei als freier Jod-Dampf vorhanden.

Der auffallende Unterschied der rothen und violetten Lösungen, und amentlich ihre Achulichkeit mit dem festen und dampfförmigen Jod musste üh das Interesse erregen und die Vermuthung nahe legen, das J befinde sich i den Lösungen in verschiedenem Zustande, in flüssigem und gasförmigem, ie Schultz-Sellack zuerst meinte. Man dachte sich also das Jodmolecel i den braunen Lösungen complicirter gebaut, als in den violetten. Diese Anahme schien eine schöne Bestätigung zu finden, als E. Wiedemann 2) zeigte, ass die violetten Lösungen, in fester Kohlensäure gekühlt, braun werden, elchen Versuch Krüss und Thiele 3) bestätigen. Entsprechend fand Liebeich 4), dass braune Lösungen in Stearinsäure- und Oelsäure-Aethylther auf Son erhitzt violett werden. Andererseits bleibt die braune Lösung i Aethyläther braun bei Erhitzen, die violette in Paraffin violett bei Abühlung.

Man hat darauf versucht nach den neueren Methoden, namentlich durch eobachtung des Gefrier- und Siedepunktes, die Moleculargrösse des Jods in in Lösungen zu ermitteln, aber mit sehr verschiedenen Resultaten. Patern 6 nd Nasiniä finden für Benzol in verdünnten Lösungen J_x in concentrirten rösseres Molecel, in Essigsäure Werthe zwischen J und J_x . Gautier und harpy b meinen, bei braunen Lösungen sei J_x vorhanden; das ändere sich

¹⁾ R. W. Wood, Phil. Mag. (5) 41, p. 423 431 (1896).

E. Wiedemann, Sitzber, phys.-med. Soc. Erlangen 1887*; Wiedem. Ann. 42, p. 299 (1890).

G. Krüss und E. Thiele, Zs. anorgan, Chem. 7, p. 52 81 (1894).

⁴⁾ Siehe Wiedem, Ann. 42, p. 299-301 (1890).

E. Paterno und R. Nasini, Ber. Chem. Ges, 21, 3, p. 2153 - 2155 (1888).

⁶⁾ H. Gautier et G. Charpy, C. R. 110, p. 189 - 191 (1890).

bis zu den violetten Lösungen zu J., Loeb b erhält in braunen Lösungen J., in violetten J., bis J., Andererseits finden Beckmann²), Hertz³), Nernst⁴), Krüss und Thiele⁵) stets J₂. Letztere wollen freilich dieses. Resultat nicht als absolut beweiskräftig anerkennen, sondern gelangen nach eingehender Discussion doch zu dem Schluss, die Moleculargrösse sei in den Lösungen verschieden. Daneben ist noch die Möglichkeit ins Auge gefasst worden, dass in den braunen Lösungen eine Verbindung des Lösungsmittels mit J vorliege, die ihr eigenes Spectrum hat, während in den violetten das Jod frei sei. Steigerung der Temperatur würde Dissociation bedingen und damit violett färben.6) Es sei noch darauf hingewiesen, dass Kastle 5 in gleicher Weise die Färbung aller Jodverbindungen zu erklären versucht hat. Diese Ansicht wird namentlich von Lachmann bevertreten: er findet bei der Untersuchung von 63 verschiedenen Lösungsmitteln, dass es nur zwei Farben gebe, die violette und die braune. Erstere trete in allen gesättigten Lösungsmitteln auf, letztere in ungesättigten; in diesen entstehe daher eine Verbindung eines Theiles des J mit dem Lösungsmittel.

227. 19. K. Eine dünne Schicht des Metalls lässt purpurfarbenes [12] oder blauviolettes [2] Licht durch, der Dampf sieht bei mässiger Temperatur grün, bei hoher violett aus [2]. Eine spectrale Beobachtung liefern fast gleichzeitig Roscoe und Schuster" und Lock yer "). Letzterer sagt, bei niedriger Temperatur sei totale Absorption vorhanden, bei höherer nur Absorption im Roth und Blau, bei noch höherer verschwindet auch diese und es tritt eine eigenthümliche Erscheinung auf, die ich nicht verstehe, und die man im Original nachsehen möge.

Roscoe und Schuster erhitzen im Vacuum; die Dämpfe sind grün, zuerst tritt ein Bandenspectrum im Roth auf zwischen [6814 und 6275; dann erscheint eine zweite Bandengruppe 6059 bis 5901; endlich eine dritte 5860 bis 5667. Bei noch höherer Temperatur wird alles Roth absorbirt, im Grün liegt die dritte Bandengruppe. Auch Lock ver sieht die Banden.

Liveing und Dewar () erhitzen K in einem vertical im Ofen stehenden Eisenrohr, in welches oben Wasserstoff eingeleitet wird: sie sehen weder die

- W. Loeb, Zs. physik, Chem. 2, p. 606 612 (1888).
- E. Beckmann, Zs. physik. Chem. 5, p. 76 52 (1890).
- 3) J. Hertz, Zs. physik, Chem. 6, p. 358 359 (1890).
- 4) W. Nernst, Zs. physik. Chem. 6, p. 16 36 (1890).
- G. Krüss und E. Thiele, Zs. anorgan, Chem. 7 p. 52 -- 81 (1894). Siehe 'auch E. Thiele, Zs. physik. Chem. 16, p. 147 (155 (1895).
 - 6) Siehe W. W. Coblentz, Physik. Rev. 17, p. 51 59 (1903).
 - 7) J. H. Kastle, Chem. News. 82, p. 90 91 (1900).
- 8) A. La ch ma u n., J. Amer, chem. soc. 25, p. 50 (1903); auch Chem. News. 88, p. 307 309 (1903).
 - 9) H. E. Roscoe and A. Schuster, Proc. Roy. Soc. 22, p. 362 361 (1874).
- 10) J. N. Lock yer, Proc. Roy. soc. 22, p. 371-372, 372-374, 378-386 (1874). Phil. Mag. (1) 49, p. 320-326 (1875).
 - 11) G. D. Liveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 27, p. 132-136 (1878).

THE RESERVE THE PROPERTY OF THE PARTY OF THE

anden von Roscoe, noch die Erscheinung von Lockyer, sondern continuirche Absorption im Roth und ein Band bei 5730. Bei späteren Versuchen 1) ird dies Band zwischen 5775 und 5700 gesehen, ferner schwache Absorponsbänder bei 6100, 4850, 1645; zeitweise war aber alles Licht \(\lambda 4850 \) ababirt. Bei Erhitzung im electrischen Ofen 3) tritt Linienabsorption auf: 7670, 700 und 4045, 1042.

228. 20. Li. In dünner Schicht soll Li braumrothes, die Dämpfe rothes icht durchlassen [2]. Nach Angaben von Liveing und Dewar in den ben genannten Abhandlungen zeigen die Dämpfe bei mässiger Temperatur inerlei besondere Absorption, bei hoher Temperatur aber tritt Absorption ehrerer Linien auf.

229. 21. Mg. Es lässt in dünner Schicht graublaues Licht durch [17], er Dampf ist grün [2].

230. 22. Mn. Der Dampf absorbirt im Roth und Blau, wobei Spuren umelirter Banden sichtbar sind [10].

231. 23. Na. Das feste Metall ist nach Newth [12] grünblau durchsichtig, ich Dudley [2] braungelb, der Dampf nach Dudley dicht über dem Siedemkt purpurroth, bei höherer Temperatur gelb. Diese Farbenänderung hängt ich hier zusammen mit dem Uebergang von Banden- zu Linienabsorption. Nach oscoe und Schuster*)erscheinen zuerst Absorptionsbanden im Blau,5150—4810, um im Roth und Gelb, 6668—6449, endlich solche von 6405—5999, die aber zum heil von den sehr verbreiterten D-Linien verdeckt sind. Bei grosser Dicke r Schicht ist Roth bis Grün und ein Theil vom Blau absorbirt, die D-Linien in das grüne Paar (5688—5682) sind stark verbreitert. Es ist eine kleine sichnung und Messung der Kanten gegeben. Auch beim Na hat Lock yer i der angeführten Stelle merkwürdige Erscheinungen beschrieben.

Auch Liveing und Dewar) sehen das Bandenspectrum; sie beschreiben sführlich die Erscheinungen, die auftreten, wenn man von sehr dicker Dampfhicht, die gar nichts durchlässt, schwarz erscheint, zu allmählich dünnerer bergeht. Dabei sehen sie ein Absorptionsband bei 5540. Bei höherer Temratur im elektrischen Ofen tritt nur Linienabsorption auf.

Wood hat ausführliche Untersuchungen am Na-Dampf ausgeführt, ein derselbe dünn ist, erscheinen Banden im Grün und Blau; wird er chter, so wird hier alles absorbirt, dafür sind Banden im Roth und Gelbehtbar; bei noch grösserer Dichte wird nur Grün durchgelassen, in dessen itte aber ein Absorptiousstreif liegt, und Violett, wo Banden liegen. Das tspricht sehr gut der Beschreibung von Liveing und Dewar, die auch ellenlängen augeben; danach beginnt der violette Streif bei 4500, der Ab-

G. D. Liveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 28, p. 352 | 358 (1879).

²⁾ G. D. Liveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 28, p. 367 372 (1879).

³⁾ H. E. Roscoe and A. Schuster, Proc. Roy. Soc. 22, p. 362 364 (1374).

⁴⁾ G. D. Liveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 27, p. 132 | 136 (1878).

R. W. Wood, Proc. Roy. Soc. 69, p. 157—171 (1901).

sorptionsstreif im Grünen ist 5510. - Auch Wiedemann und Ebert beschreiben das Bandenspectrum.

Wood²) giebt Photographien des Bandeuspectrums, welche die Banden in Linien aufgelöst zeigen, und Messungen.

- 232. 24. NI. Festes Ni lässt nach Wright [17] graues Licht durch, nach Rathenau [13] graubraumes, der Dampf soll blaugrün sein [2], nach Lock ver und Roberts [10] absorbirt er blau.
- 233. 25. P. Phosphor lässt bekanntlich rothbraunes resp. gelbes Licht durch, der Dampf soll farblos sein [6]. Nach Lockyer [4] wird blau absorbirt; er ist nicht sicher, ob es sich um Banden handelt.
- 234. 26. Pb. Dies Metall lässt nach Faraday [3] braunes Licht durch, wird aber die Schicht gepresst, blaues, nach Wright [17] braunes oder olivengrünes. Der Dampf ist nach Dudley [2] blau, absorbirt nach Lock yer und Roberts [10] beide Enden des Spectrums, bei höherer Temperatur Alles.
- 235. 27. Pd. Nach Faraday [3] wird sepiabraunes, nach Pressung blaugraues Licht durchgelassen, nach Wright [17] rauchbraunes, nach Rizzo [14] grünes mit Purpur. Der Dampf lässt nach Dudley [2] Grün durch, er absorbirt nach Lockyer und Roberts [10] nur Blau.
- 236. 28. Pt. Für Platin liegen zahlreiche Angaben vor: nach Faraday [3] lässt es Braun oder Grau durch, nach Quincke 3) Grau, nach Wright [17] Braungelb, Orange, nach Dudley [2] Purpur, nach Rathenau [13] Grau, nach Rizzo [14] grün. Dass es auch Wärmestrahlen durchlässt, fand schon Knoblauch [5]. Extinctionscoefficienten geben Wien [16] und Hagen und Rubens [4] zwischen 2.50 und 0.33 μ .
 - 237. 29. Rb. Rb lässt much Newth [12] Indigo durch.
- 238. 30. S. Es liegen mehrere interessante Beobachtungen, aber fast nur für den Dampf vor. Dale4) sagt, geschmolzener Schwefel lasse besonders Gelb durch; bei steigender Temperatur werde Braun durchgelassen, dann sei Violett absorbirt, beim Sieden werde nur Roth durchgelassen.

Erst in neuester Zeit hat Coblentz⁵) die Durchlässigkeit eines Schwefelkrystalls im Ultraroth untersucht. Eine Platte von 3.6 mm Dicke liess bei 1 μ etwa 16% durch. Die Durchlässigkeit steigt bis 7 μ auf 37%, dann folgt ein Absorptionsstreif zwischen 7 μ und 8.4 μ mit Absorptionsmaximum bei 7.9 μ , dann ein schwacher zweiter Absorptionsstreif bei 10.7 μ , ein dritter sehr starker zwischen 11.5–12.2 μ , worauf die Durchlässigkeit bis 14 μ wieder wächst.

Die erste Beobachtung über Dampf stammt von Brewsterb; Violett

- 1) E. Wiedemann und H. Ebert, Verhandl. physikal. Ges. 16, p. 37 10 (1897).
- 2) R. W. Wood and J. H. Moore, Astrophys. J. 18, p. 94--111 (1903).
- 3) G. Quincke, Berl. Ber. 1863. p. 115 134.
- 4) T. P. Dale, Phil. Mag. (5) 27, p. 50-60 (1889).
- 5) W. W. Coblentz, Physic. Rev. 19, p. 89 97 (1904).
- D. Brewster, Trans. Roy. Soc. Edinb., 12 HI, p. 519 530 (1831); Phil. Mag. (3) 8,
 p. 384 392 (1836).

zerde stark absorbirt, mit steigender Temperatur oder Dicke der Schicht ncke die Absorption nach Roth hin. Erst Salet 1) hat das Spectrum genauer ngesehen und gefunden, dass es sich um cannelirte Banden handelt, für welche r einige rohe Messungen giebt. Gernez²) beobachtet, dass das Spectrum eränderlich ist: bei geringer Temperatur ist continuirliche Absorption voranden, nur Roth bis C geht durch eine Röhre von 50 cm Länge. Bei höherer 'emperatur aber treten Banden von Gelb bis Violett auf. Das geschieht bei erselben Temperatur, wo ziemlich plötzlich eine Ausdehnung des Dampfes in 'olge des Zerfalls der Moleceln zu bemerken ist. Die gleiche Beobachtung nacht Lockyer [8], ebenso Friedrichs3); Howe und Hamner4) theilen nit. S-Dampf sei bei der Siedetemperatur orangefarbig, werde mit steigender 'emperatur dunkler, bis 500° hin, dann wieder heller, so dass er bei 634° trohgelb sei. Dass das Absorptionsbandenspectrum identisch ist mit einem uch in Emission auftretenden hat zuerst Salet () bemerkt. S in Schwefelohlenstoff gelöst giebt im Ultraroth bis zu 18 μ keine Absorption nach uliusb.

239. 31. Sb. Es liegen nur zwei Angaben von Lock yer für den bampf vor, in der ersten [9] sagt er, es zeigten sich cannelirte Banden im Bau; in der zweiten [10] wird dies als zweifelhaft bezeichnet, es sei wohl ontinuirliche Absorption.

240. 32. Se. Nach Dale 7) absorbirt Se die kürzeren Wellen bis 530, 488t die längeren durch, nach van Assche 8) wird nur 700 bis 650 durchelassen. Nach Lockyer [10] giebt der Dampf cannelirte Banden. Nach 4artens 9) absorbirt glasiges Se zwischen 660 und 214 alles. Eine genauere Intersuchung liefert Wood 10), welcher die Extinctionscoefficienten zwischen 60 und 280 $\mu\mu$ ermittelt; für noch kürzere Wellen ninmt die Extinction och zu. Wood meint, dass eine ganze Reihe von Absorptionsstreifen voranden seien. Coblentz (1) misst im Ultraroth; eine Schicht von 0.07 mm wischen Steinsalzplatten liess durch; bei 1 μ : 30%, bei 2:15%, bei 3:19%, ei 4:21%, bei 5:23%, bei 9:25%, bei 10:28%, bei 11:30%, bei 14:32%. om Dampfe berichten Lockyer und Roberts [10], dass er ein cannelirtes absorptionsspectrum gebe. Das Spectrum zeigt nach Gernez (2) unter 700%

t) G. Salet, C. R. 78, p. 559 564 (1871).

²⁾ D. Gernez, C. R. 74, p. 803 805 (1872).

³⁾ W. Friedrichs, Dissertation. Bonn 1905.

⁴⁾ J. L. Howe and S. G. Hamner, Zs. physik, Chem. 36, p. 116 (1901).

⁵⁾ G. Salet, C. R. 74, p. 865 866 (1872).

⁶⁾ W. H. Julius, Verhandl. Akad. v. Vet. Amsterdam 1, 1 (1892).

⁷⁾ T. P. Dale, Phil. Mag. (5) 27, p. 50 56 (1889).

⁸⁾ F. von Assche, C. R. 97, p. 838--840 (1883).

⁹⁾ F. F. Martens, Verh. physik. Ges. 4. p. 138 | 166 (1902).

¹⁰⁾ R. W. Wood, Phil. Mag. (6) 3. p. 607-622 (1902).

¹¹⁾ W. W. Coblentz, Physic. Rev. 19, p. 89-97 (1904).

¹²⁾ D. Gernez, C. R. 74. p. 803-805, 1190 -1192 (1972).

völlige Absorption ausser dem Roth, über 700° aber Banden, welche auch in Emission (nach Mulder), Mitscherlich?) Salet*) bekannt sind,

- 241. 33. Sn. Faraday [3] findet, dass Sn braunes Licht durchlasse, nach Wright [17] ist es braungrau. Der Dampf soll blau sein [2], was nicht übereinstimmt mit Lockyer und Roberts [10], nach welchen grade Blau, schwächer auch Roth absorbirt werde.
- 242. 31. Te. Dünne Schichten des festen Metalls lassen purpurfarbiges Licht durch [17], der Dampf nach Gernez³) goldgelbes.

Gernez erhitzte Te in einem schwer schmelzbaren Glasrohr mit CO_i und erhielt ein Bandenspectrum von Gelb bis Violett.

- 243. 35. T1. Für TI ist nur Linienabsorption durch die Dämpfe von Liveing und Deware beobachtet.
- 244. 36. Zn. Nach Faraday [3] sind dünne Schichten braun bis blaugrau, nach Wright [17] graublau, der Dampf grünblau [3]. Nach Lockyer [9] zeigt er continuirliche Absorption im Blau

B. Absorption durch Gase und Dämpfe.

245. Dass die irdische Atmosphäre durchgehende Lichtstrahlen erheblich schwächt, d. h. absorbirt, lehrt jeder Blick auf einen Stern bei hohem und tiefem Stande am Himmel; dass die Absorption für verschiedene Wellenlängen verschieden gross ist, zeigt ebenso jeder Sonnenaufgang oder -Untergang. Für die Spectroscopie ist besonders wichtig die relativ starke Absorption der kurzen Wellenlängen, und dies ist auch das einzige Spectralgebiet, über welches wir wenigstens etwas informirt sind, besonders durch die Arbeiten von Corn u und von Schumann.

Während die irdischen Spectra sich bis etwa zu z 2200 mit gewöhnlichen Platten photographiren lassen, bricht das Sonnenspectrum sehr plötzlich bei etwa λ 2930 ab; erheblich verlängerte Expositionszeit nützt sehr wenig. Dagegen zeigt sich deutlich eine Abhängigkeit der erreichbaren Grenze vom Sonnenstande, d. h. von der Dicke der durchlaufenen Schicht der Erdatmosphäre, und daraus erkennt man, dass in letzterer die Ursache für das Ende des Sonnenspectrums zu suchen ist"). So findet Cornu³ı bei gleicher Expositionszeit folgende Grenzen:

Um 10^h 30^{min}; 2955, 0^h 2^{min}; 2950, 1^h 18^{min}; 2955, 1^h 50^{min}; 2970, 3^h 9^{min}; 2990, 3^h 40^{min}; 3045, 4^h 18^{min}; 3070, 5^h 2^{min}; 3120, 5^h 11^{min}; 3150.

Diese Zahlen zeigen, dass, wenn man als Coordinaten die letzte erhaltene Wellenlänge λ und den log, des sin, der Sonnenhöhe h henutzt, sich eine

- 1) E. Mulder, J. f. pract. Chem. 91, p. 111 113 (1864).
- 2) A. Mitscherlich, Pogg. Ann. 121, p. 459 488 (1869).
- 3) G. Salet, C. R. 78, p. 742 745 (1871).
- 4) D. Gernez, C. R. 74, p. 1190 | 1192 (1872).
- 5) G. D. Liveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 27, p. 132-136 (1878).
- 6) A. Cornu, Étude du spectre solaire ultra-violet. C. R. 86 p. 101 104 (1878).
- A. Cornu, Sur la limite ultra-violette du spectre solaire, C.R. 88, p. 1101 (1984)



grade Linie als Curve ergiebt. Cornu findet, dass sie sich darstellen lasse lurch die Gleichung:

in h = 0.49 × 10
$$^{-0.036175}$$
 (λ $^{-300}$) oder sin h = 0.19 × e $^{-0.08330}$ (λ $^{-300}$). (1) vo die λ in $\mu\mu$ gemessen sind.

Cornui) stellt sich nun die Frage, wie weit man die Grenze hinauschieben könne durch Aufsteigen über das Meeresniveau: Die Intensität der hotographischen Wirkung ist: $P=J_{\lambda}$ F (λ,t) , also proportional der Intenität und einer Function der Wellenlänge und Expositionszeit t. Geht das zicht vorher durch eine Platte von der Dicke D mit der Durchlässigkeit A_{λ} , o wird die Intensität: $J^{0}_{\lambda}=J_{\lambda}A_{\lambda}^{(1)}$; ist das Medium durch Ebenen begrenzt, nit welchen die Strahlen den ${}^{-1}$ h bilden, so ist $D=\frac{1}{\sin h}$, wo l die nornale Dicke bedeutet. Besteht das Medium aus parallelen Schichten von verchiedener Dichte δ , so ist die äquivalente Dicke gegeben durch $1\delta_0=f\delta$ dz zo δ_0 die normale Dichte, etwa die an der Erdoberfläche, z die Höhe bedeutet. To wird

$$P = J_{\lambda} R_{(t,\lambda)} \Lambda_{\lambda} \sin h, \qquad (2)$$

Nun ist oben durch Versuche für einen bestimmten Ort $(l=l_i)$ die Grenze '= w für verschiedene h ermittelt, wobei t constant = T. Setzt man diese bezeichnungen in (2) ein und logarithmirt, so findet sich:

$$\log w = \log J_{\lambda} + \log F(T, \lambda) + \frac{1}{\sin h} \log \Lambda_{\lambda}.$$

Daraus folgt: $\frac{\sin h}{1} = \psi(w, T, z)$, da J_{λ} eine Function von λ ist. Da, ber der Versuch für einen Ort die Gleichung (1) ergab, so folgt,

$$\frac{\sin h}{l} = \frac{M e^{-m(\lambda - \lambda_n)}}{l_t} \tag{3}$$

Nun ist I proportional dem Atmosphärendruck, 1-ap, wo p mit der Höhe

veränderlich ist mach der Gleichung p=p, e $-\frac{z}{z_0}$. Daraus folgt:

$$\sin h = m(\lambda - \lambda_0) - \frac{z - z_1}{z_0}, \tag{4}$$

enn wir die Höhe des Beobachtungsortes mit \mathbf{z}_i bezeichnen.

Um zu finden, was man bei Aufsteigen gewinnt, braucht man nur den xponent von e constant zu setzen; dann folgt:

$$dz = -mz_0 d\lambda = -663.3 d\lambda$$
,

enn die Constanten eingesetzt werden, nämlich: m=0.0833, z_0=7963 Meter

1) A. Cornu, Observation de la limite ultra-violette du spectre solaire à diverses altiles. C. R. 89, p. 808---514 (1879). Sur l'absorption atmosphérique des radiations ultra-violettes, de Phys. 10, p. 5---17 (1851).

Kayser, Spectroscopie. III.

(dies ist die barometrische Constante 18336 von Ramond, multiplicirt mit dem Modul der gewöhnlichen Logarithmen).

Es findet sich somit, dass man um 663.3 m aufsteigen muss, um das Sonnenspectrum um 1 $\mu\mu$ zu verlängern. Um diese Zahl zu prüfen, macht Cornu Aufnahmen in der Schweiz: auf dem Riffelhaus (2570 m) erreicht er λ 2932, in Viège (660 m) λ 2945; das gieht 2.2 $\mu\mu$ für 1910 m oder 868 m für 1 $\mu\mu$. Nun ist aber in obiger Rechnung der Werth von m aus Beobachtungen in der Ebene von Courtenet erhalten, während gleiche Beobachtungen für verschiedene Tageszeiten auf dem Riffelhaus ergaben

was in sehr guter Uebereinstimmung mit den gefundenen 868 m steht.

Später hat Simony Aufnahmen auf dem Pic von Teneriffa gemacht, die das Spectrum bis 2 2922 geben; daraus berechnet Cornut den Werth zu 821 bis 1358 m.

Alle diese Beobachtungen beweisen, dass die absorbirende Substanz in genau derselben Weise um die Erde vertheilt ist, wie die Luft nach dem Gesetz für die barometrische Höhenmessung 2); dadurch wird ausgeschlossen, dass etwa Wasserdampf das absorbirende Medium sei; bei der Art seiner Vertheilung würde das Spectrum für je 287 m um 1 $\mu\mu$ zunehmen müssen. Corn u überzeugt sich auch experimentell, dass eine Schicht von 4 m Wasserdampf ohne Einfluss ist. Also die atmosphärische Luft, oder genauer gesagt, einer ihrer Bestandtheile bedingen das Ende des Sonnenspectrums. Hartley hat es wahrscheinlich gemacht, dass dieser Bestandtheil Ozon sei. Siehe § 259.

246. Die Gleichung (3) gestattet zu berechnen, wie diek die Luftschicht sein dürfe, wenn noch eine bestimmte Wellenlänge durchgelassen werden soll. Cornu 4) findet, dass 10 m Luft λ 2118 als Grenze ergeben, 1 m Luft: λ 1842, 0.1 m:1566. Die Zahlen beanspruchen keine Gemauigkeit, sondern sollen nur die Grössenordnung angeben. Versuche an den Al-Linien 30(λ 1988), 31(λ 1930), 32(λ 1860) bestätigen denn auch einigermassen die Zahlen: bei 1 m Luftschicht zwischen Funke und Platte ist 30 die stärkste Linie, bei 0.25 m aber 32. Bei 4 m Luft war 32 unsichtbar, wurde bei Entfernen der Luft immer stärker, um schliesslich die stärkste Linie zu werden; 30 ändert sich dabei sehr wenig; man erkennt daraus, dass für einige Meter Luft wirklich etwa bei λ 190 $\mu\mu$ die Absorption scharf einsetzt. Uebrigens ist die Absorption nicht ganz so stark, als Cornu angiebt; ich selbst habe die Cu-Linie 194 bei etwa 14 m

A. Cornu, Sur la limite ultra-violette du spectre solaire, d'après des clichés obtenus par M. le Dr. O. Simony au sommet du pic de Ténériffe. C. R. 111, p. 941 - 947 (1890).

A. Cornu, Sur la loi de répartition suivant l'altitude de la substance absorbant dans l'atmosphère les radiations solaires ultra-violettes, C. R. 90, p. 940-946 (1880).

³⁾ Aus ungenügenden Versuchen auf dem Dent du Midi (3150 m Höhe) meinte Soret schliessen zu müssen, dass nicht die Erdatmosphäre, sondern die Sonnenatmosphäre das Knde des Spectrums bedinge. Siehe Ann. chim. et phys. (5) 11. p. 72 - 86 (1877).

A. Cornu, Sur l'absorption par l'atmosphère des radiations ultra-violettes. C. R. 88.
 p. 1285—1290 (1879).

auft photographiren können. Andererseits zeigen die Untersuchungen von Schumann⁴), der sich nächst Cornu sehr eingehend mit der Absorption lurch Luft beschäftigt hat, dass die Absorption durch kürzere Wellenlängen iel stärker wächst, als Cornu gemeint hatte; schon 1 mm Luft absorbirt inter λ 165 Alles. Ich verdanke der Freundlichkeit von Dr. Schumann wei Aufnahmen des Funkenspectrums des Al, aufgenommen mit einem Vacuumpparat und gemessenen Abständen des Funkens vor dem Spalt, also gemessenen Luftschichten. Das Spectrum hat etwa das durch Fig. 91 dargetellte Aussehen; die mit 1, 2, 3 bezeichneten Gruppen sind die oben erwähnten inien Al 30, 31, 32; die weiteren Linien sind erst durch Schumann aufgefunden, die mit 8 bezeichnete hat etwa die Wellenlänge 165 $\mu\mu$. Die erste er Platten zeigt bei 1 mm Luft alle Linien 1 bis 8, bei 2 mm nur 1 bis 7,



ei 5 mm 1 bis 6, bei 10 mm 1 bis 4. Die zweite Platte zeigt bei 1mm alle inien, bei 10 mm Luft 1 bis 4, bei 20 mm 1 bis 3, bei 30 mm ebenso: bei inie 3 sieht man noch keine Schwächung.

Schumaun?) hat in einer neuerdings erschienenen wichtigen Abhandung mehrere Photographien veröffentlicht, welche die Absorption durch Luft chichten von 45 bis 0.05 mm Dicke zeigen. Er spricht hier die Ansicht aus, ass der Sauerstoff die Absorption an dieser Stelle des Spectrums bedingt, cährend Stickstoff noch für viel kürzere Wellenlangen durchsichtig ist.

Kreusfer³) hat mit seiner photoelectrischen Methode (§ 31) die Absorpionsconstanten der Luft für λ 186 zu messen versucht. Eine Röhre von 20 cm änge absorbirte 8.8%, woraus sich die Constante zu 0.00447 ergiebt; bei λ 93 kounte Absorption nicht mehr sicher nachgewiesen werden.

- 247. Während wir so über die Absorption der kürzesten Wellen wenigstens inigermassen orientirt sind, fehlt für den sichtbaren Theil des Spectrums noch dles. Das ist um so auffallender, als die Astronomen die Zahlen viel ge-
- 1) V. Schumann, Ueber ein bisher unbekanntes Lichtgebiet von grosser photographicher Energie Photogr. Rundschau 1892. Ueber die Photographie des Gitterspectrums bis zur Vellenlänge 1000 A. E. im luftleeren Raum. Photogr. Rundschau 1892, Heft 11. Ueber die hotographie der Lichtstrahlen kleinster Wellenlänge. Wien, Ber. 102, Ha. p. 415—475, 625—44 (1893). Siehe auch Wien, Anzeigen. 9, p. 24–30, 121—122 (1895); Chem. News. 71, p. 118 18—249 (1895).
- V. Schumann. On the absorption and emission of air and its ingredients for light wave-lengths from 250 μμ. to 100 μμ. Smithon, Contrib. 29, Nr. 1413 (1903).
- 3) H. Kreuster, Ueber den photoelectrischen Effect in der Nithe des Funkenpotentials ad eine hierauf berühende Methode zur Photometrie des ultravioletten Lichtes. Inaug.-Dissert. erlin 1901 bei G. Schude; auch Drudes Ann. 6, p. 398—423 (1901).

brauchen und sie daher oft bestimmt worden sind. Aber die Astronomen haben in einer der gewöhnlichen astronomischen Exactheit merkwürdig widersprechenden Art stets nur mit einem mittleren Absorptionscoefficienten gerechnet, was natürlich ganz falsch ist.

Es scheint, als hätten wir bei der Absorption durch die Luft mit zwei Arten der Absorption zu thun; mit einer selectiven, sich nur auf einzelne bestimmte Wellenlängen erstreckenden, und mit einer continuirlichen, die im Ultraroth schwach beginnend, nach kürzeren Wellen hin immer mehr anwächst, und deren Ende wir eben besprochen haben. Die erste Absorption wird durch O. H₂O. CO₂ hervorgebracht, sie liefert die terrestrischen Linien; der Ursprung der zweiten ist noch nicht genügend aufgeklärt, doch scheint es, als ob besonders O und Ozon das wirksame Agens sei. Beide Arten von Absorption werden den mittleren Absorptionscoefficienten variabel machen müssen: Die selective Absorption ist so stark, dass sie schon in dünnen Schichten die betreffenden Strahlen völlig beseitigt hat. Bei zunehmender Dicke der Schicht wird daher der dafür geltende Absorptionscoefficient scheinbar immer kleiner werden. () - Langle v 2) zeigt leicht, dass auch für die andere Art der Absorption der mittlere Absorptionscoefficient immer zu klein wird, deste unrichtiger, je grösser die Dicke der absorbirenden Schicht und je grösser der Unterschied der Absorptionscoefficienten für die verschiedenen Theile des Spectrums ist. Nach Langleys Meinung kann die Absorption in der Erdatmosphäre für Sonnenstrahlung etwa doppelt so gross sein, als sie gewöhnlich augenommen wird.

Gegen die theoretischen Ausführungen Langleys konnte nichts eingewendet werden; dagegen ist von verschiedenen Seiten 3 angegeben worden, dass practisch die von den Astronomen begangenen Fehler zu vernachlässigen seien. Das könnte nur darauf beruhen, dass sie allein relative Bestimmungen ausführen; Pickering 3 aber giebt an, dass systematische Fehler beobachtet seien, welche in der zu erwartenden Richtung liegen.

lch will auf diese Streitfrage nicht näher emgehen a, sondern nur noch einige Zahlenangaben für die mittlere Durchlässigkeit anführen. Die Zahlen



¹⁾ Siehe dazu auch J. D. Forbes. On the transparency of the atmosphere and the law of extinction of the solar rays in passing through it. Phil. Trans. 1842. H. p. 225—273
A. Crova, Mesure de l'intensité calorifique des radiations solaires et de teur absorption par Patmosphère terrestre. J. de Phys. 5, p. 361—366 (1876).

S. P. Langley, On the amount of the atmospheric absorption, Amer. J. (3) 28,
 183, 180 (1884); auch Phil. Mag. (5) 18, p. 289, 307, (1884).

³⁾ Z. B. C. Michalke, Untersuchungen über die Extinction des Somenlichtes in der Atmosphüre. Astron. Nachr. 113, p. 33—41 (1886). W. de W. Abney. Transmission of sunlight through the atmosphere. Phil. Trans. 178. A. p. 251—283 (1887). G. Müller, Photometrische und spectroscopische Beobachtungen angestellt auf dem Gipfel des Säntis. Publ. Astrophys. Observ. Potsdam. 8, p. 1—101 (1891).

Siehe bei S. P. Langley, Researches on solar heat ands its absorption by the earth's atmosphere. Profess. pag. sign. serv. 15. Washington 1884. Siehe pag. 156.

Siehe noch S. P. Langley, Sunlight and the earth's atmosphere. Nat. 32, p. 17-20,
 40-43 (1885); Sunlight colours. Nat. 36, p. 76 (1887).

geben also den Bruchtheil des Lichtes, der bei senkrechter Incidenz durch die Atmosphäre geht:

Bouguer	0.812	Pritchard (Oxford)	0.791
Seidel (München)	0.794	Wolff (Bonn)	0.806
Stampfer (Wien)	0.821	Müller (Potsdam)	0.825
Langley (Aetna)	0.89	Müller (Säntis)	0.879
Pritchard (Kairo)	0.843	,	

Der erste, der die Farbe berücksichtigt hat, scheint Wild⁴) gewesen zu ein: er faud, dass Licht, welches durch rothes Glas gegangen, schwächer absorbirt verde, als welches durch blaues gegangen. Dann haben wir zwei Messungsreihen, die spectral gemacht sind, die eine durch Langley,²) mit Hülfe des Bolometers, die zweite durch Müller³) photometrisch. Beide Reihen weichen ahr erheblich von einander ab: Langley giebt für die Durchlässigkeit:

$$_{\lambda}$$
 558 383 116 110 168 550 615 781 870 1010 1200 1500 2290 $\mu\mu$ $_{\ell}$ 0.419 0.531 0.600 0.636 0.677 0.731 0.781 0.811 0.871 0.891 0.905 0.919 0.926

Müller giebt folgende Zahlen:

,	112	162	156	514	550	551	598	616	666
•	0,690	0.735	486 0,770 0.692	0.790	0.812	0.829	0.830	0.816	0.881
	6,639	0 667	0.692	0.719	0.734	0.763	0.773	0.751	0.502

In der dritten Zeile stehen die Werthe von Langley, welche Müller ür die von ihm beobachteten Wellenlängen aus obigen Zahlen interpolirt hat. Müller sagt, die beiden Beobachtungsreihen stimmten wenigstens dem Gang nach sehr gut mit einander überein; ich kann das nicht finden. Construirt nan die Curven, so sieht man, dass sie sich etwa zwischen z 420 und z 410 achneiden würden, d. h. nach Müller ninmt die Absorption für kurze Wellen sehr viel stärker zu, als nach Langley. Letzterer hat übrigens schon vorher ine andere Beobachtungsreihe gemacht, die er aber für schlechter hält; sie zeicht noch viel mehr von Langleys zweiter oder gar von Müllers Reihe th, indem sie sehr viel stärkere Absorption ergiebt. Die Zahlen sind:

Bei dieser Sachlage wird man sagen müssen, dass die Absorption der Erdatmosphäre als Function der Wellenlänge noch unbekannt ist.

H. Wild, Ueber die Lichtubsorption der Luft. Pogg. Ann. 134, p. 568 -583 (1868).
 Siehe auch Pogg. Ann. 135, p. 99 - 114 (1868).

²⁾ S. P. Langley, Researches on solar heat and its absorption by the earth's atmoophere. Profess, pap. sign. service 15, 1884. Siehe pag. 151 und 25.

³⁾ G. Müller, Untersuchungen über die Helligkeitsänderungen in verschiedenen Theilen les Sonnenspectrums bei abnehmender Höhe der Sonne über dem Horizont. Astr. Nach. 108. Nr. 2464. p. 241 – 252 (1882). Siehe auch: Publ. Astrophys. Observ. Potsdam. 8. p. 7 (1891).

- 248. Während bei der atmosphärischen Luft die Absorption mit kürzeren Wellen zunimmt, und hier wenigstens eine continuirliche zu sein scheint, verhält sich ein regelmässiger Begleiter der Luft, der Wasserdampf, entgegengesetzt: seine Absorption scheint rein selectiv zu sein und im Wesentlichen auf das rothe Ende des Spectrums beschränkt. In der zweiten Hälfte des vorigen Jahrhunderts hat sich ein interessanter Kampf zwischen zwei hervorragenden Experimentatoren abgespielt: Magnus behauptete, der Wasserdamof absorbire so gut wie gar nichts von Wärmestrahlen. Tyndall dagegen fand sehr starke Absorption. Trotz immer wieder variirter Versuche blieb ieder bei seiner Meinung. Dann betheiligten sich auch noch eine ganze Anzahl anderer Physiker an der Frage, äusserten sich meist im Sinne Tyndalls. zum Theil aber auch ihm entgegen. Heute wissen wir ganz genau, nicht nur. dass der Wasserdampf absorbirt, sondern auch welche Wellenlängen, und angenähert, wie viel in jeder Region. Der Streit hat also für uns nur noch historisches Interesse; da er ferner gar nicht mit spectraler Zerlegung der Strahlen geführt worden ist, so will ich mich damit begnügen, hier die gesammte Litteratur für die Absorption der Wärme durch Wasserdampf zusammenzustellen.
- G. Magnus, Heber den Durchgang der Wärmestrahlen durch Gase. Berl. Ber. 1861. p. 246—260. Ueber die Verbreitung der Wärme in den Gasen. Pogg. Ann. 112. p. 497—548 1861). Ueber den Durchgang der Wärmestrahlen durch feuchte Luft und über die hygroscopischen Eigenschaften des Steinsalzes. Berl. Ber. 1861 p. 1128—1132, auch Pogg. Ann. 114. p. 685—689 (1861). Ueber die Absorption der Wärme durch feuchte Luft. Berl. Ber. 1862. p. 572—574. Ueber die Diathermansie trockener und feuchter Luft. Berl. Ber. 1863. p. 149 159, auch Pogg. Ann. 118. p. 575—588 (1863). Ueber den Einfluss der Condensation bei Versuchen über Diathermansie. Pogg. Ann. 121. p. 186—188. Ueber den Einfluss der Absorption der Wärme auf die Bildung des Thaus. Berl. Ber. 1866. p. 73—83. auch Pogg. Ann. 127. p. 613—624 (1866). Ueber den Einfluss der Vaporhäsion bei Versuchen über Absorption der Wärme. Pogg. Ann. 130. p. 207—226 (1867).
- J. Tyndall, Note on the transmission of radiant heat through gaseous bodies. Proc. Roy. Soc. 10, p. 37-39 (1860), On the absorption and radiation of heat by gaseous matter. Proc. Roy. Soc. 11. p. 558 -561 (1861). Remarks on radiation and absorption. Phil. Mag. (4) 22. p. 377-378 (1861). On the absorption and radiation of heat by gases and vapours, and on the physical connexion of radiation, absorption and conduction. Phil. Trans. 1861, p. 1 36, - Remarks on recent researches on radiant heat. Phil. Mag. (1) 23, p. 252 266, (1862). On the absorption and radiation of heat by gaseous matter. Second memoir. Phil. Trans. 1862. p. 59-98. On the relation of heat to aqueous vapour. Third memoir. Phil. Trans. 1863. p. 1--12. ... On the absorption and radiation of heat by gaseous and liquid matter. Fourth memoir. Phil. Trans. 1864. p. 201 - 225. - On the passage of radiant heat through dry and humid air. Phil. Mag. (4). 26. p. 44-51 (1863). Contributions to molecular physics; being the fifth memoir of researches on radiant heat. Phil. Trans. 154, p. 327 368 (1864). marks on the paper of Prof. Magnus: "On the influence of the absorption of heat on the formation of dew." Phil. Mag. (4), 32, p. 118 - 120 (1866). - Note on Prof. Magnus paper: "On the influence of the adhesion of vapour in experiments on the absorption of heat." Phil. Mag. (4). 33. p. 425 (1867). On Buffs experiments on the diathermancy of air. Proc. Roy. Soc. 30. p. 10-20 (1879). - Action of an intermittant beam of radiant heat upon gaseous matter. Proc. Roy. Soc. 31, p. 307-317 (1881). - Further experiments on the action of an intermittant beam of radiant heat on gaseous matter. Thermometric measurements. Proc. Roy. Soc. 31. p. 478 179 (1881). Action of free molecules on radiant heat, and its conversion thereby into sound. Phil. Trans. 173, p. 291 354 (1882). - Note on the terrestrial radiation. Proc. Roy. Soc. 35, p. 24 25 (1883),

- H. Wild, Ueber die Absorption der strahlenden Wärme durch trockne und durch feuchte auft. Pogg. Ann. 129, p. 57-77 (1866)
- P. M. Garibaldi, Le radiazioni nei loro rapporti col vapore d'acqua e altri corpi gassosi e distribuzione delle radiazioni oscure e luminose nello spettro del platino incandescente. Suovo Cim. (2) 3. p. 231 253 (1870).
- J. L. Hoorweg, Ueber die Diathermansie von feuchter Luft. Pogg. Ann. 155, p. 385 402 (1875).
- H. Buff, Ueber die Fähigkeit der Luft und des Wasserstoffgases, die Wärme zu leiten und deren Strahlen durchzulassen. Pogg. Ann. 158, p. 177-213 (1876).
- H. Haga, Ueber die Absorption der strahlenden Wärme durch Wasserdampf. Inaugbissert. Leiden 1876*; Pogg. Ann. 160, p. 31 - 55 (1877); J. de phys. 6, p. 21-28 (1877).
- S. A. Hill, On the constituent of the atmosphere which absorbs radiant heat. Proc. Roy. Soc. 33, p. 216 226, 435 437 (1881).
- E. Lecher und F. Pernter, Ueber die Absorption dunkler Wärmestrahlen in Gasen und Dämpfen. Wien, Ber. 82, H. p. 265 302 (1880); Wied, Ann. 12, p. 180 201.
- E. Leecher, Ueber die Absorption der Sonnenstrahlung durch die Kohlensäure unserer Atmosphäre. Wien, Ber. 82, II. p. 851 863 (1880).
- W. C. Röntgen, Teber Töne, welche durch intermittirende Bestrahlung eines Gases entstehen. Wied. Ann. 12 p. 155-159 (1881). Neue Versuehe über die Absorption von Wärme durch Wasserdampf. Wied. Ann. 23, p. 1-49, 259-298 (1884).
- H. Heine, Ueber die Absorption der Wärme durch Gase und eine darauf beruhende Methode zur Bestimmung des Kohlensäuregehaltes der atmosphärischen Luft. Wiedem. Aun 16. p. 441–481 (1882).
- Mac Gregor, On the absorption of low radiant heat by gaseous bodies. Proc. R. Soc. Edinb. 12, p. 24 45 (1882).
- G. Neumayer, On aqueous vapour and terrestrial radiation. Phil. Mag. (4) 31. p. 510--515 (1886).
- 249. Dass ein Theil der im Sonnenspectrum auftretenden Linien von der Erdatmosphäre hervorgebracht wird, haben zuerst Brewster und Gladstonet gezeigt; es gelang ihnen aber nicht zu finden, welche Bestandtheile diese sogenannten atmosphärischen oder terrestrischen oder tellurischen Banden hervorbringen. Secchi²) sprach zuerst aus, dass er nach vielen Bemühungen gefunden habe, dass der Wasserdampf einen grossen Theil, vielleicht alle bedinge; man erkenne das daran, dass an sehr trockenen Tagen die Banden relativ schwach seien, wenn Scirocco wehe, stark; jedenfalls sei daher "la vapeur aqueuse" "la cause principale; il serait difficile d'en indiquer une autre". Er habe dieselben Banden auch in den Atmosphären der Planeten gefunden, auch in einigen Sternspectren seien sehr ähnliche Banden sichtbar. Janssen³) hatte vorher gefunden, dass diese Banden noch in Linien auflösbar⁴) seien. Er bestreitet jetzt sehr lebhaft die Richtigkeit der Secchischen Erklärung:

¹⁾ Siehe dies Werk Bd. I p. 47 52.

A. Secchi, Note sur les spectres prismatiques des corps célestes. C. R. 57, p. 71 –
 (1863).

³⁾ J. Janssen, Remarques à l'occasion d'une communication du P. Secchi sur les spectres prismatiques des corps célestes. C. R. 57, p. 215 217 (1863).

⁴⁾ Diese Auflösung der terrestrischen Banden in Linien stammt übrigens auch nicht von Janssen, sondern ist zuerst C. P. Smyth gelungen: Astronomical experiment on the peak of Teneriffe, carried out under the sanction of the lords commissioners of the admiralty. Phil. Trans. 1858, H. p. 465—533; siehe auch Edinb. Astron. Observ. 18. p. R 116—R 121 (1871).

"Si cette conclusion était légitime, il y aurait là un fait très-important acquis à la science; mais malheureusement elle est en contradiction avec les observations les mieux conduites et les plus sainement interprétés." Die Dunkelheit der terrestrischen Linien hänge ausschliesslich von der Höhe der Sonne über dem Horizont ab; Anwesenheit von Wolken oder "vapeurs nuageuses" mache sie nicht stärker, sondern schwäche ihre Sichtbarkeit. "Il resulte de tout ceci, que la vapeur d'eau, dans cette état physique particulier où elle constitue les nuages et les vapeurs atmosphériques, ne saurait être invoquée comme la cause des raies telluriques du spectre solaire, et dés lors, les conclusions que le P. Secchi en tire ne peuvent être considérées comme fondées." Die Banden seien Haufen von Linien, "pouvant caractériser les corps les plus divers". - Auch Volpicelli') stimmt in diesen Angriff gegen Secchi ein; weder habe eine 2 m lange Röhre, die mit Wasserdampf gesättigte Luft enthielt, die Banden verstärkt, noch eine Knallgasflamme, die doch sicher viel Wasserdampf enthalte. Secchi²) bleibt indessen bei seiner Ansicht, die er durch Anwendung eines grösseren Spectralapparates noch bekräftigt.

Nun macht Janssen³) plötzlich eine vollkommene Schwenkung; er beobachtet, dass von der Spitze des Faulhorn die terrestrischen Linien schwächer erscheinen, namentlich die Gruppe bei B, zwischen B und a und a selbst. Aber er greift Secchi noch weiter an, indem er sagt: "La vapeur d'eau à l'état de nuages ou de vapeurs atmosphériques ne paraît point agir, mais c'est la vapeur d'eau à l'état de fluide élastique qui a une part importante dans la production des raies telluriques du spectre solaire," In den zahlreichen weiteren Publicationen stellt sich nun Janssen als den Entdecker der Wirkung des Wasserdampfes hin), erweitert aber auch unsere Kenntnisse über seine Absorption erheblich. Er ") macht den interessanten Versuch, au einem Ufer des Genfor Sees einen Scheiterhaufen entzünden zu lassen und ihn von der gegenüberliegenden Küste, in 21 Kilometer Entfernung, spectroscopisch zu beobachten; da seien dann die meisten terrestrischen Gruppen deutlich sichtbar gewesen. Ferner lässt er durch eine 10 m lange, mit Wasserdampf gefüllte Röhre helles Licht gehen; die Banden erscheinen nicht: wohl aber gelingt das bei einer 37 m langen Röhre, die mit Dampf von 7 Atmosphären Spannung gefüllt wurde. Nach diesen Versuchen sollen zum Wasserdampf gehören: die

¹⁾ P. Volpicelli, Recherches d'analyse spectrale. C. R. 57, p. 571 574 (1863).

A. Secchi, Sur les raies atmosphériques des planètes. C. R. 59. p. 182-185 (1964);
 Sur l'influence de l'atmosphère sur les raies du spectre et sur la constitution du soleil. C. R. 60. p. 379-383 (1864). Atti acad. Lincei 18. p. 40 (1864). Siehe auch noch A. Secchi, Mem. soc. spettr. Ital. 3, p. 113-416 (1874).

J. Jamssen, Mémoire sur les raies telluriques du spactre solaire. C. R. 60, p. 218— 216 (1864).

In dieser Zeit äussert sich auch J. P. Cooke für den Ursprung der Linien von Wasserdampf; Americ, J. 41. p. 178-487 (1866).

J. Janssen, Sur le spectre de la vapeur d'eau. C. R. 68, p. 289-294 (1866). L'Institut 86, I. p. 30 - 32 (1868). Rep. Brit. Ass. 1869, Not. & Abstr. p. 67-68.

fruppe a ') von Fraunhofer, die Gruppe B (wenigstens zum grössten Theil), ie Gruppe bei C und zwei Gruppen zwischen C und D.

Dagegen tritt Angström²) auf. Er habe bei —27° das Sonnenspectrum eobachtet; dabei seien die Gruppen bei D, von C bis a, zwischen a und B ast vollständig verschwunden gewesen, sie rührten also von Wasserdampf her, icht aber die drei Gruppen A, B und eine zwischen B und C, welche Brewter mit C₁ bezeichnet hatte; sie seien eher stärker gewesen, rührten also on einem anderen Bestandtheil der Atmosphäre her, vielleicht von Kohlensäure.

In der That hat sich später herausgestellt, dass gerade diese Banden icht von Wasserdampf, sondern von Sauerstoff erzeugt werden. Ob alle brigen terrestrischen Linien von Wasserdampf erzeugt werden, ist bis heute och nicht bekannt, doch haben wir auch keine Kennzeichen dafür, dass das icht der Fall wäre.

Von Janssen³) liegen noch zahlreiche Veröffentlichungen vor, die insen sämmtlich nichts Neues bringen; nur eine kleine recht unvollkommene eichnung des terrestrischen Spectrums wird noch gegeben; auch schliesst sich anssen jetzt Secchi darin an, dass die Banden sowohl in Planeten als in nigen Sternen sichtbar seien.

250. Aus neuerer Zeit haben wir mehrere sehr eingehende Untersuchungen ber die terrestrischen Linien. Den Anfang macht Cornu⁴), indem er das muenspectrum zwischen 6026 und 5874 bei verschiedenem Sonnenstande, vershiedener Temperatur und Feuchtigkeitsgehalt zeichnet und die Intensität der rrestrischen Linien mit Hülfe der unverändert bleibenden metallischen Linien t schätzen sucht. Diese Gruppe bei D ist von Piazzi Smyth Regenbande mannt worden, die meisten ihrer Linien gehören sicher dem Wasserdampf 1. Später hat Cornu⁴) eine ausgezeichnete Untersuchung über die Banden 1. B. a ausgeführt; sie gehören dem irdischen Sauerstoff an, interessiren uns ther an dieser Stelle nicht. Endlich hat Cornu⁴) durch Beobachtung eines

1) Im Original steht A; dies wird aber als Druckfehler verbessert in a. C. R. 63, p. 411.

A. J. Angström, Remarques sur quelques raies du spectre solaire. C. R. 63, p. 647
 (1866); dazu die Antwort von Jamssen C. R. 63, p. 725—730 (1866).

3) J. Janssen, Étude sur les raies telluriques du spectre solaire. Ann. chim. et phys. (1) 28. p. 274 299 (1871). Sur le spectre de la vapeur d'eau Ann. chim. et phys. (4) 24. 215 217 (1871). Remarques sur le spectre de la vapeur d'eau à l'occasion du voyage aéroatique de MM, Crocé-Spinelli et Sivel. C. R. 78. p. 995 (1874). Note sur les raies telluriques le spectre de la vapeur d'eau. C. R. 95. p. 885 890 (1882). Siehe ferner: L'Institut 85, p. 228 229 (1867); C. R. 68. p. 1545 1546 (1869); Bull. Soc. Philom. 6. p. 57 58 (1869).

4) A. Cornu, Sur l'observation comparative des raies telluriques et métalliques, comme oyen d'évaleur les pouvoirs absorbants de l'atmosphère. C. R. 95, p. 801-806 (1882), J. de 198, (2) 2, p. 55-63 (1883). — Sur les raies telluriques, qu'on observe dans le spectre solaire t voisinage des raies D. J. èc. polyt. 58, p. 175--212 (1883).

5) A. Corn u, Étude spectrale du groupe des raies telluriques nommé α par Angström. R. 98, p. 169 - 176 (1884), J. de Phys. (2) 3, p. 109 - 117 (1884); Étude des bandes telluriques B et A du spectre solaire. Ann. chim. et phys. (6) 7, p. 5 - 102 (1886).

6) A. Cornu, The atmospheric absorption of the visible rays, determined from spectroopic observations of the Eiffel tower electric lights in 1889. Astroph. J. 13. p. 142--148 (1901). starken electrischen Lichtes auf dem Eiffelthurm nachgewiesen, dass alle terrestrischen Linien an irdischen Lichtquellen durch die Erdatmosphäre in einer Schicht von 4530 m erzeugt werden können.¹)

Dann hat Thollon2) mit Hülfe mehrerer Schwefelkohlenstoffprismen eine bis dahin nicht erreichte Zeichnung des Sonnenspectrums angefertigt. Die Sonne ist bei hohem, mittlerem und tiefem Stande beobachtet, bei feuchtem und trockenem Wetter, so dass sich die terrestrischen Linien, bis zu einem gewissen Grade auch ihr Ursprung, erkennen lassen. Uebrigens scheint Thollon3) nur Sauerstoff und Wasserdampf als wirksam zu betrachten, in Uebereinstimmung mit den meisten anderen Beobachtern. Leider sind die Angaben nicht in Wellenlängen, sondern nach einer willkürlichen Scala gemacht; wenn auch mit Hülfe des Rowlandschen Atlas und seiner Tabelle des Sonnenspectrums die Umrechnung der Thollonschen Beobachtungen heute nicht schwierig wäre — ich habe einzelne Theile so ausgewerthet —, so ist die Arbeit doch ziemlich bedeutend, und sie ist jedenfalls nicht gemacht worden

Becker⁴) hat mit Hülfe von Gittern das Spectrum bei verschiedenen atmosphärischen Bedingungen beobachtet und die terrestrischen Linien herausgesucht. Seine Beobachtungen erstrecken sich von 6020 bis 4981. Kurz darauf hat Müller⁵) auf dem Säntis einige wenige Linien aus drei der terrestrischen Gruppen ausgeschieden: es sind im Ganzen nur etwa 200 Linien, während z.B. Becker 805 giebt, Thollon 1400 und Rowland noch weit mehr. Das am meisten durchgearbeitete Material findet sich in dem Verzeichniss sämmtlicher Sonnenlinien, welches Rowland⁶) veröffentlicht hat. Unter den terrestrischen Linien unterscheidet Rowland drei Arten: 1. die zu Sauerstoff gehören, 2. die sicher vom Wasserdampf herrühren, endlich 3. solche, die vielleicht auch dem Wasserdampf ihren Ursprung verdanken, bei welchen aber Rowland dessen nicht sicher ist; er bezeichnet sie mit A. (Sie können vielleicht zu Ozon gehören.)

¹⁾ Die Untersuchung Cornus ist 1889 ausgeführt; karz verher hat Jansson auch im Licht des Eistelthurms aus 7700 m Entfernung terrestrische Linien geschen. Siehe C.R. 108. p. 1035--1037 (1889). Schon 1881 hat Egoroff in Finnland am Meeresufer hei grosser Külte ähnliche Beobachtungen unter Vergleichung des Feuchtigkeitsgehaltes ausgeführt. Nach ihm ist die Gruppe a bei kleinstem Wassergehalt siehtbar. Siehe C. R. 93. p. 385--387 (1881), auch C. R. 95. p. 447--449 (1882).

²⁾ L. Thollon, Nouveau dessin du spectre solaire. C. R. 101. p. 565--567 (1885); Bull. astron. S. p. 330--343 (1886). Ann. Observ. de Nice S. p. A.1. A 111 (1890) mit Atlas von 17 Tafeln. Siehe auch noch C. R. 91. p. 520--522 (1880); J. de phys. (2) S. p. 5--11, 421--427 (1884).

³⁾ L. Thollon, Nouveau dessin du spectre solaire, C. R. 101, p. 565 - 567 (1885).

L. Becker, The solar spectrum at medium and low altitudes. Observations of the region between wave-lengths 6024 and 4861 Å. U. Trans. Roy. Soc. Edinb. 36, 1, p. 99-210 (1890).

⁵⁾ G. Müller, Photometrische und spectroscopische Beobachtungen, angestellt auf dem Gipfel des Säntis. Publ. Astrophys. Obs. Potsdam 8, p. 1 -101 (1891).

H. A. Rowland, Preliminary table of solar spectrum wave-lengths. Astrophys. J.
 6 (1895) 1897). Auch als Buch, Chicago, University press 1898, 8", 392 pp.

- 251. Die meisten Beobachter haben, zum Theil nach dem Vorbild von Traunhofer und namentlich von Brewster, die Linien in Gruppen getheilt; ih will diese Gruppen mit dem Gesammtergebniss aller Beobachtungen hier usammenstellen:
 - 1. Gruppe A gehört sicher zum Sauerstoff.
- 2. Gruppe a nach der Bezeichnung von Fraunhofer. Sie reicht nach 'hollon von 745 bis 716 und rührt wohl sicher vom Wasserdampf her. Rowand giebt nur das Stück von 7327 bis zum Ende bei 7161, bezeichnet alle inien mit A.
- 3. Gruppe B., nach Thollon zwischen 716 und 687, nach Rowland wischen 7164 und 6867. Hierin liegt die Sauerstoffbande 6960 bis 6867, ausserem aber auch Linien des Wasserdampfs, nach Rowland auch Linien A.
- 4. Gruppe bei C. nach Thollon zwischen 660 und 646 und zu Wasserchörig, nach Rowland zwischen 6602 und 6433, hauptsächlich zu Wasserunpf gehörend, aber auch einige A-Linien enthaltend. Müller hat Messungen vischen 658 und 646.
- 5. Gruppe a, nach Thollon 635 bis 628, nach Rowland 6350 bis 6267, ich Müller 630 bis 625. Die Mehrzahl der Linien stammt vom Sauerstoff, och geben sowohl Thollon als Rowland auch Wasserdampflinien.).
- 6. Die Gruppe bei D, das Regenband, nach Thollon 597 bis 585, nach ecker 6020 bis 5840, nach Müller 599 bis 585, nach Cornu 6026 bis 5871, ich Rowland 6054 bis 585. Nur Letzterer nimmt ausser Wasserdampf auch an.
- 7. Gruppe 584 bis 578 nach Becker, 583 bis 579 nach Rowland; die rigen kennen diese Gruppe nicht, sie gehört zu Sauerstoff, nach Rowland ich zu A. Die Gruppe wird neuerdings als zu Sauerstoff gehörig —, a' mannt.
- S. Gruppe δ von Brewster, 578 bis 567 nach Thollon, 578 bis 566 ich Becker, 578 bis 5670 nach Rowland, gehört nach Letzterem zu A.
- 9. Gruppe 7 von Brewster, 548 bis 542 nach Thollon, 5538 bis 5386 ch Becker, 5478 bis 5420 nach Rowland, der hier nur einige wenige inien führt und zu A rechnet.
- 10. Gruppe $a^{\prime\prime}$, nach Lester 2) zwischen 5396 und 5377, von Sauerstoff rrührend.
- 11. Gruppe i von Brewster, nach Becker, der allein sie giebt, von 11 bis 1981.

Von diesen Gruppen gehören wahrscheinlich ausschliesslich zu Wassermpf: 2, 4, 6, 8, 9, 11, ferner Theile von 3 und 5. Ob wir regellose Gruppen n Linien oder gesetzmässig gebaute Banden vor uns haben, ist unbekannt

¹⁾ Auch Cornu führt 3 Wasserdampflinien in dieser Gruppe an. C. R. 98, p. 169-3 (1884).

²⁾ O. C. Lester, On the oxygen absorption bands of the solar spectrum. Astrophys. J. p. 81-104 (1904).

ich habe mich vergeblich bemüht, irgend eine Gesetzmässigkeit aufzufinden, doch scheint es, als ob im Allgemeinen in jeder Gruppe nach der Seite der kürzeren Wellenlängen hin die Linien gedrängter liegen, so dass hier eventuell die Kanten der Banden zu suchen wären. Becker meint, eine Gesetzmässigkeit in der Lage der Banden aufstellen zu können, indem er die Schwingungszahlen der Mitten der Banden betrachtet; er giebt folgende Tabelle:

Banden	1	Differenzen
2	1380	54
(3)	1434	153 34
1	1533	1 53
(5)	1586	i
6	1681	151 61
S	1748	149
9	1533	140
11	1975	145

Die Hauptbanden 2, 4, 6, 9 und 11 sollen danach eine arithmetische Reihe bilden, die drei ersten noch von je einer schwächeren Bande begleitet sein. Die Rechnung ist indessen sehr willkürlich und die Richtigkeit der Annahme daher äusserst problematisch.

252. Ausser im sichtbaren Theil des Spectrums entwickelt der Wasserdampf noch sehr energische Absorption im Ultraroth, zu deren kurzer Besprechung ich nun übergehe. Genaue Angaben zu machen ist zur Zeit wohl unmöglich; das liegt zum Theil daran, dass ein Theil der Messungen gemacht ist zu einer Zeit, wo die Bestimmung der Wellenlängen in dem betrachteten Gebiete noch sehr unsicher war, zum Theil auch daran, dass die Messmethoden hier keine grosse Genauigkeit erlauben, weil die Breite des Bolometers oder der Thermosäule in Verbindung mit der geringen Dispersion eines Prismas alles feinere Detail verwischt; endlich kommt noch hinzu, dass die Banden je nach der Menge des vorhandenen Dampfes verschieden breit erscheinen, und da das Bolometer gewissermassen nur den Schwerpunkt jeder Bande oder gar mehrerer Banden angiebt, scheinen sich dieselben je nach den Umständen zu verschieben.

Die ersten Beobachtungen haben an das Sonnenspectrum angeknüpft, bei welchem sehr intensive aber mit den atmosphärischen Verhältnissen wechselnde Absorption gefunden wurde. Namentlich Abney und Festing!) haben den Ursprung dieser Absorption im Wesentlichen auf Wasserdampf zurückgeführt durch vergleichende Aufnahmen in London und auf dem Riffelhaus und durch Beobachtung des Absorptionsspectrums des Wassers. Becquerel?)

W. de W. Abney and E. R. Festing, Atmospheric absorption in the infra-red of the solar spectrum. Proc. Roy. Soc. 35, p. 80-83 (1883). Siehe auch Proc. Roy. Soc. 35, p. 328-341 (1883).

²⁾ H. Becquerel, Mémoire sur l'étude des radiations infra-rouges au moyen des phénomènes de phosphorescence. Ann. chim. et phys. (5) 30. p. 5-65 (1883). Détermination des longueurs d'oude des raies et bandes principales du spectre solaire infra-rouge. C. R. 99. p. 417---420 (1884).

at sich längere Zeit erfolgreich mit Benutzung der Auslöschung der Phosnorescenz durch ultrarothe Strahlen beschäftigt, und dabei auch zahlreiche anden und Linien im Sonnenspectrum gemessen. Als vom Wasserdampf hernhrend bezeichnet er folgende Banden A¹ 930, A^{II} 1082, A^{III} 1230, A^{IV} 1470 µµ ler nach späterer Messung: A¹ 934—945, 950—965; A^{II} 1115—1119, 1132—1142; III 1351—1400: A^{IV} 1800—1880 µµ,

Langley hat bei seiner Untersuchung des ultrarothen Sonnenspectrums eniger Gewicht auf den Ursprung der Banden gelegt, aber im Laufe der eit wahrscheinlich die grösste Genauigkeit in den Wellenlängen erzielt. Bei m ist schliesslich) das ganze Spectrum vollständig in Linien aufgelöst orden; da aber diese Linien ebenso regellos liegen, wie im sichtbaren Theil s Spectrums, und vermischt sind mit zahlreichen anderen Fraunhoferschen inien, erkennt man nirgends eigentliche Banden, und ein Vergleich mit den ngaben über Absorptionsspectra des Wasserdampfes sind kaum durchführbar. ie genauesten Messungen an Wasserdampf hat Paschen?) geliefert bis zur 'ellenlänge 6 µ: für die folgenden Gebiete liegen Beobachtungen von Rubens nd Aschkinass3) vor. Eine sehr eingehende Discussion aller Beobachtungen idet man bei Very.) Es scheint, dass es sich wirklich um auflösbare anden handelt, die ihre Kante nach der Seite der kürzeren Wellen hin Im Wesentlichen dieselben Banden treten in Emission auf vom shren. 'asserdampf, der in Flammen gebildet wird, und hier hat Juliuse) als erster ne solche Bande gefunden, dann hat Paschen die Emission und Absorption agehend verglichen. Auch im flüssigen Wasser bleiben die Banden bestehen, iche dafür § 289).

Ich gebe nun ein Verzeichniss der Wellenlängen, welches aber, wie sehon merkt, äusserst unsicher und willkürlich ist.

Nach Abney und Festing beginnen Banden bei: 0.833 μ , 0.942, 1.085 s 1.24. Die erste enthält die im Sonnenspectrum mit μ bezeichnete Linienuppe, die zweite die Gruppen ϱ , σ , ι , die dritte ist Φ von Abney 0. Dann lgen nach Paschen: 1.41 bis 1.73, welche sich mit dem Gitter auflöste und vei Maxima zeigte bei 1.35 und 1.42; dies ist die Gruppe Ψ des Sonnenectrums: 1.73 bis 2.24, aufgelöst in: 1.80, 1.86, 1.96, in der Sonne mit Ω be-

¹⁾ S. P. Langley, Ann. Astrophys. Obs. Smithon. Inst. 1 (1900).

²⁾ F. Paschen, Ueber die Emission der Gase. Wiedem, Ann. **51**, p. 1 – 39 (1894), Wiedem, an. **52**, p. 209 – 237 (1894). Die genauen Wellenlängen des ultrarothen Kohlensäure- und asserspectrums. Wiedem, Ann. **53**, p. 334 – 336 (1894).

³⁾ H. Rubens und E. Aschkinass, Beobachtungen über Absorption und Emission von asserdampf und Kohlensäure im ultrarothen Spectrum. Wiedem, Ann. 64, p. 584-601 (1898).

⁴⁾ F. W. Very, Atmopheric radiation. U. S. Weather Bur. Bull. G. 1900, 134 pp. the p. 90-105, 121-122.

⁵⁾ W. H. Julius, Die Licht- und Wärmestrahlung verbrannter Gase. Verh. d. Ver. z. förd. d. Gewerbefleisses in Deutschland, 1889. Auch Arch. Néerl. 22. p. 310—384 (1888). lius findet hier das X entsprechende Band, dessen Wellenlänge zu 2.61 μ angegeben wird.

⁶⁾ Nach Langley, Ann. Astrophys. Obs. Smithon. Inst. 1. p. 216 (1900) ist ϕ sicher ht durch Wasserdampf erzeugt.

zeichnet; 2.42 bis 3.27, aufgelöst in: 2.51, 2.70, 2.77- 3.1, die Gruppe X der Sonne. Paschen giebt weiter Absorptionsmaxima bei 5.25, 5.90, 6.07.

Für noch längere Wellen sagen Rubens und Aschkinass, dass wahrscheinlich sowohl zwischen 7 und 9 μ , als zwischen 9 und 11 μ mehrere Bänder liegen; sie haben weitere gefunden bei 9.6, 10.9, 11.6, 12.4, 13.4, 14.3, 15.7, 17.5 μ . Bei 20 μ setzte starke Absorption ein, doch ist es ungewiss, oh sie von Wasserdampf herrührt.

In einer neuesten Arbeit, welche in Langleys Observatorium ausgeführt ist, führt Fowle?) als Absorptionsbanden, welche im Sonnenspectrum vom Wasserdampf hervorgebracht werden, folgende an:

```
\alpha = 0.718 \ \mu; 0.814; 0.896; \rho = 0.933; \alpha = 0.945; \tau < 0.974; \theta_1 = 1.119; \theta_2 = 1.134; 1.172; 1.331; 1.451; \mathcal{P}_1 = 1.169.
```

Wie man aus diesen Angaben ersieht, ist das Absorptionsspectrum des Wasserdampfes ungemein complicirt; es erstreckt sich von etwa 0.5 bis 20 μ . Da jede der im Ultraroth angegebenen Banden wahrscheinlich eine Bandengruppe darstellt, mag das Spectrum wohl hundert Kanten und viele Tausende von Linien besitzen; aber in jeder Beziehung sind unsere Kenntnisse desselben noch minimal.³)

Wie sich der Wasserdampf kürzeren Wellenlängen gegenüber verhält, ist nicht sicher bekannt. Ich habe schon erwähnt (p. 338), dass Cornu angiebt, die kürzesten Wellen würden nicht absorbirt, und dem entspricht die Thatsache, dass flüssiges Wasser bis $\lambda > 200~\mu\mu$ äusserst durchsichtig ist. Nach Kreusler⁴) absorbirt es allerdings noch kürzere Wellen sehr stark, und danach könnte man erwarten, dass hier auch der Dampf schädlich wird.

Durch Janssen⁵) ist beobachtet, dass in seiner langen mit Wasserdampf gefüllten Röhre Blau und Violett vollständig absorbirt wurden, das durchgehende Licht roth wurde. Er spricht unter Reserve die Vermuthung aus, dass der Wasserdampf diese Absorption bedinge, und dass sich dadurch die rothen Sonnenuntergänge erklären lassen. Dies ist aber zweifelles unrichtig; Forbes⁶) hat die Erscheinung schon 1839 beobachtet und erkannt, dass sich condensirender Dampf, Nebelbläschen, diese Wirkung auf die



¹⁾ In einer früheren Abhandlung von H. Rubens und E. F. Nichols, Wiedem Ann. 60. p. 418–462 (1897) ist angegeben, die Reststrahlen des Fluorit: 24 μ , werden von Hat nicht absorbirt. In einer späteren Arbeit von H. Rubens und E. Aschkinass, Wiedem, Ann. 65. p. 241–256 (1898), wird gefunden, dass die Reststrahlen von Steinsalz und Sylvin, λ 51 μ und 61 μ , von Wasserdampf stark absorbirt werden.

²⁾ F. E. Fowle, The absorption of water vapor in the infrared solar spectrum. Smithon misc. collections 47, 2, p. 1-12 (1994).

³⁾ Vergleiche den Abschnitt über die Absorption durch Wasser, § 289.

⁴⁾ H. Kreusler, Ueber den photoelectrischen Effect in der Nähe des Funkenpotentials und eine hierauf beruhende Methode zur Photometrie des ultravioletten Lichtes. Imag.-Dissert. Berlin 1901; Drudes Ann. 6. p. 398--423 (1901).

⁵⁾ J. Janssen, Sur le spectre de la vapeur d'eau. C. R. 68, p. 289 - 294 (1866).

⁶⁾ T. D. Forbes, On the colour of steam under certain circumstances. Phil. Mag. (3) 14, p. 121--126 (1839).

ürzeren Wellen bedingen. Auch P. S $\mathfrak{m}\,y\,t\,h^{(j)}$ beschäftigt sich mit der Ercheinung.

253. Unter den Absorptionsbanden des Wasserdampfes verdient noch ie
ienige zwischen 605 und 585 $\mu\mu$ einige Worte, da sie zahlreiche Publiitionen hervorgerufen hat. Ich erwähnte schon, dass sie von Piazzi Smyth egenbande genannt worden ist. Da die Stärke der Absorption von der enge des vorhandenen Wasserdampfes abhängt, - bei unveränderter icke der Schicht, d. h. bei gleicher Zenithdistanz der Sonne, - so ist klar, ass man aus der Dunkelheit z B. dieser Bande einen Schluss auf den in der tmosphäre befindlichen Wasserdampf wird ziehen können. Da aber reichcher Wasserdampf häutig ein Vorbote von Regen ist, wird man unter Umänden die Dunkelheit der Bande zur Vorhersage eines Regens gebrauchen önnen. Es schien sogar diese Beobachtung eine werthvolle Ergänzung zur eobachtung des Hygrometers insofern zu sein, als letzteres nur die Feuchtigeit an der Erdoberfläche, die Bande aber die Feuchtigkeit in der ganzen Atosphäre angiebt. Diese Auffassung hat denn auch Piazzi Smyth mit dem ım eigenen Enthusiasmus ausgebildet, und ist mit seiner drastischen Ausdruckseise und seinen characteristischen Zeichnungen als Vorkämpfer für die Beobchtung der Regenbande eingetreten. Aber er hat nur wenige Nachfolger geinden, und in dem letzten Jahrzehnt ist es von der Regenbande still geworden; s hat sich eben gezeigt, dass ihre Beobachtung ziemlich werthlos ist; bald itt Regen auf, ohne dass das Band vorher wesentlich dunkler geworden ist. eil die Regen spendenden Luftmassen erst herangezogen sind, bald ist das and sehr dunkel, ohne dass Regen folgt, weil die feuchten Luftmassen nicht ir Condensation gelangen, oder weil sie in so hohen Schichten vorhanden nd, dass sie für uns nicht in Betracht kommen.

Aus diesem Grunde will ich mich damit begnügen, hier die Litteratur ber diese Anwendung der Regenbande zusammenzustellen.

- 375; C. P. Smyth, Spectroscopic prevision of rain with a high barometer. Nat. 12, p. 231 232, 252 253 (1875).
 - C. Michie Smith, The spectroscope and the weather. Nat. 12, p. 366 (1875).
- 576; C. P. Smyth, The warm rain band in the daylight spectrum. Nat. 14. p. 9 (1876).
- 377; C. P. Smyth, Spectroscopy. Edinb. Astronom. Observ. 14, p. (27) (46) (1877).
- C. P. Smyth, Nat. 16, p. 389 (1877). 379; W. Lermontoff, Anwendung des Spectroscopes zur Witterungsprognose. J. d. russ.
- phys.-chem. Ges. 11, Phys. Theil. p. 108 (1879).
 s80; C. P. Smyth, Three year's experimenting in mensurational spectroscopy. Nat. 22.
 p. 193- 195, 222 225 (1880).
 - C. P. Smyth, Rain-band spectroscopy. J. Scott. meteor, soc. 5, p. 84-97.
- 881: J. Rand Capron, A plea for the rainband. Symons' meteor. Magaz. 16. p. 181 190 (1881).*
- 382: J. Rand Capron, Observatory 1882, p. 42 47, 71-77.* Beibl. 6, p. 485.
 - C. H. Romanes, The solar spectrum in a hail-storm. Nat. 25, p. 507 (1882).
 - C. P. Smyth, Spectroscopic weather discussion. Nat. 26, p. 551--554 (1882).
 - R. Abercomby, The spectroscop and weather forecasting. Nat. 26. p. 572-578 (1882).
- 1) C. Piazzi Smyth, On telluric spectral lines and the colour of certain stars. Astron. bserv. Edinb. 13. p. R 116 R 121 (1871).

1883; C. S. Cook, The use of the spectroscope in meteorology. Science 2, p. 488-491 (1883) H. R. Mill, The rainband, how to observe it. London 1883 bei A. Hilger*.

1884; H. R. Mill, Observations of the rainband from June 1882 to January 1883. Proc. Roy. Soc. Edinb. 12, p. 47 - 56 (1884).

W. Upton, The use of the spectroscope in meteorological observations. U.S.A. War department, signal service notes NIV. Mem. soc. spettr. Ital. 13, p. 113–118 (1884)

C. P. Smyth, Rain-band spectroscopy attacked again. Nat. 29, p. 525 (1884)

F. W. Cory, How to foretell the weather with the pocket spectroscope. London bei Chatto and Windus 1884*.

1885; L. Bell, Rainhand spectroscopy. Amer. J. (3) 20, p. 317 - 354 (1885).

1887: A. Rankin, Rainband observations at the Ben Nevis observatory. Nat. 35, p. 588-589 (1887).

F. W. Cory, The use of the spectroscope as a hygrometer simplified and explained Nat. 37, p. 143 (1887).

1890; C. S. Cook, A mountain study of the spectrum of aqueous vapor. Americ. J. (3) 39, p. 258—268 (1890).

1898: L. E. Jewell, An absolute scale of intensity for the lines of the solar spectrum and for quantitative spectrum analysis. Astron. and Astrophys. 12, p. 815 821 (1893).

1896: Th. Arendt, Die Schwankungen im Wasserdampfgehalte der Atmosphäre auf Grund spectroscopischer Untersuchungen. Wiedem. Ann. 58, p. 171 204 (1896).

1897: L. E. Jewell, Dr. Arendts spectroscopic investigation of the variation of aqueous vapor in the atmosphere. Astrophys. J. 5, p. 279–281 (1897).

254. Dass die Kohlensäure eine erhebliche Absorption der Wärmestrahlen hervorruft, ist wohl zuerst durch die zahlreichen Untersuchungen von Tyndall¹), die mit der Thermosäule ausgeführt wurden, nachgewiesen. Die Thatsache wurde bestätigt durch Garibaldi²), welcher auch schon die ultrarothe von der sichtbaren Wärmestrahlung zu trennen suchte, von Lecher und Pernter³) und von Lecher⁴) allein. Dann hat Heine³ eine Methode ausgearbeitet, um mit Hülfe dieser Absorption den Gehalt der Atmosphäre an CO₂ zu bestimmen, und endlich hat Keeler⁴) mit dem Bolometer die Grösse der Absorption genau bestimmt.

Andererseits war seit Miller 7) bekannt, dass im sichtbaren Theil des Spectrums 1 CO $_{2}$ keine Absorptionsstreifen hervorbringt. Miller benutzte Röhren von 2 Fuss Länge unter Atmosphärendruck gefüllt. Liveing und

- 1) Siehe namentlich die Abhandlungen in Phil. Trans. 154-154 (1861-1861).
- 2) P. M. Garibaldi, Le radiazioni nei loro rapporti col vapore d'acqua e altri corpi gassosi e distribuzione delle radiazioni oscure e luminose nello spettro del platino incandescente. Nuovo Cim. (2) 8. p. 281—253 (1870).
- 3) E. Lecher und J. Pernter, Ueber die Absorption dunkler Wärmestrahlen in Gasen und Dämpfen. Wien. Ber. 82, H. p. 265 | 302 (1880), Wiedem. Ann. 12, p. 180 | 201 (1880).
- E. Leecher, Ueber die Absorption der Sonnenstrahlung durch die Kohlensäure unserer Atmosphäre. Wien. Ber. 82, II. p. 851 - 863 (1880).
- 5) H. Heine, Ueber die Absorption der Wärme durch Gase und eine darauf berühende Methode zur Bestimmung des Kohlensäuregehaltes der atmosphärischen Luft. Wiedem, Ann. 16. p. 441–481 (1882).
- K. Keeler, On the absorption of radiant heat by earbon dioxide. Americ. J. (3) 28.
 p. 190 198 (1884).
- 7) W. A. Miller. On the photographic transparency of various bodies, and on the photographic effects of metallic and other spectra obtained by means of the electric spark. Phil. Trans. 152, 11, p. 861-887 (1862).



bewar¹) verwandten ein Rohr von 165 cm Länge; aber auch bei 50 Atm. bruck gab ${\rm CO}_2$ keine Absorption, und ebensowenig konnte Baccei²) mit einer chicht von 70 m, einem Druck von 18 Atm, erreichen. Wir müssen also chliessen, dass ${\rm CO}_2$ ausschliesslich ultrarothe Strahlen zu absorbiren im tande ist.

Eine genauere Kenntniss wurde erst ermöglicht, als man das spectral rlegte Licht nach seinem Durchgang durch Kohlensäure mit Hülfe des Boloieters oder der Thermosäule zu untersuchen lernte. Auf diese Weise zeigte aerst Julius), dass ein Absorptionsband bei 4.32 µ existire, welches auch ı Emission aller Flammen auftritt, bei deren Verbrennung $\mathrm{CO}_{\mathtt{z}}$ entsteht, ann fand Angström) noch ein zweites schwächeres Band, welches mit inem Wasserband fast zusammenfällt; er giebt seine Wellenlängen zu 2.6 μ nd 4.36 μ an.5) Die genaueste Untersuchung verdanken wir Paschen.6) ir zeigte, dass die Absorption in diesen Bündern so stark ist, dass der geinge Gehalt unserer Atmosphäre an CO, (durchschnittlich 0.03%) ausreicht, m die Bänder in jedem Spectrum hervorzubringen sogar auf dem kurzen Weg n Spectralapparat. Er fand ebenfalls, dass sie in jeder Flamme auftreten, onnte sie aber auch durch erhitzte CO, erzeugen und damit den Nachweis efern, dass in den Flammen nicht die entstehende CO., der chemische rocess, die Emission bedingt, sondern das fertig gebildete Gas. Weiter fand aschen, dass die Lage der Emissions- resp. Absorptionsbänder von der emperatur abhängt, mit steigender Temperatur nach längeren Wellen rückt. as ist wahrscheinlich, wie beim Wasserdampf, zu erklären durch die Anahme, dass die Banden nach der Seite der kürzeren Wellen ihre unveränderte ante haben, während nach der anderen Seite mit der Temperatur Emission sp. Absorption wächst und daher der Schwerpunkt der Bande sich verchiebt. Endlich konnte Paschen nachweisen, dass eine 7 cm dicke Schicht ie Wellenlängen der Hauptbande fast vollkommen absorbirt (89%, während 3 cm 90% absorbiren), dass also eine solche Schicht nahezu ein schwarzer örper für diese Wellen ist, und dass dem entsprechend auch die Emission st die eines schwarzen Körpers ist. Paschen giebt folgende Wellenngen:

¹⁾ G. D. Liveing and J. Dewar, The absorption-spectrum, luminous and ultra-violet large masses of oxygen. Phil. Mag. (5) 26, p. 286 290 (1888).

²⁾ P. Baccei, Sullo spettro di assorbimento dei gas. Nuovo Cim. (4) 9. p. 177 -191 (1899).

³⁾ W. H. Julius, Recherches bolométriques dans le spectre infra-rouge. Arch. Néerl. 2, p. 310-383 (1888), ausführlicher: Verhandl. d. Ver. z. Beförd. d. Gewerbefleisses in Deutschnd. 1889.

⁴⁾ K. Ångström, Études des spectres infra-rouges de l'acide carbonique et de l'oxyde carbone. Öfv. k. Vetensk. Akad. Förh. 46. Nr. 9. p. 549 557 (1889); Wiedem. Ann. 39. 267 293 (1890).

⁵⁾ Für CO findet Ångström Absorptionsbanden bei 2.48 und 4.56 μ.

⁶⁾ F. Paschen, Wiedem. Ann. 50, p. 409 443 (1893); Wiedem. Ann. 51, p. 1 39, 1-46, 52, p. 209 237, 53, p. 334 336 (1894).

2.358 bis 3.016 Maximum bei $17^{0}: 2.715; 33$ cm absorbiren $43^{0}: 64.009$ bis 4.799 Maximum bei $1900^{0}: 4.403$ bei $1000^{0}: 4.388$ bei $600^{0}: 4.344$ bei $17^{0}: 1.270; 33$ cm absorbiren $90^{0}/0.$

Paschen konnte ferner nachweisen, dass ausserhalb der Banden die Absorption der CO₂ ausserordentlich gering, wenn nicht O ist.¹)

Dann haben Rubens und Aschkinass²) noch einen dritten Absorptionsstreifen von 12.5-–16 μ . Maximum 14.7, gefunden, und ebenfalls gezeigt, dass ausserhalb desselben nicht die geringste Absorption vorhanden ist. Endlich zeigen Rubens und Nichols³), dass CO_2 durchsiehtig ist für Reststrahlen des Fluorit (24 μ), Rubens und Aschkinass⁴), dass dasselbe auch für Reststrahlen von Steinsalz (51 μ) und von Sylvin (61 μ) der Fall ist.

Im Ultraviolett scheint CO_a sehr wenig zu absorbiren, nur für die kürzesten Wellen hat Kreusler⁵) Absorption gefunden; die Absorptionsconstante ist bei λ 200 $\mu\mu$: 0.00079, bei 193: 0.00213, bei 186: 0.00574, wobei die Dicke in Centimetern zu messen ist.

Schumann⁶) findet im Gebiet der Schumannschen Strahlen Absorptionsbanden.

Die beiden CO_4 -Banden im Ultraroth finden sich natürlich im Sonnenspectrum; die erste schmilzt zusammen mit dem Wasserband und bildet X. die zweite ist das Band Y, welches nach Langley 7) von 4.18μ bis $1.50\,\mu$ reicht.

Ueber den Einfluss der Dichte auf die Absorption durch CO, ist schon berichtet (§ 96).

255. Nach den Versuchen von Tyndall absorbirt der Sauerstoff sehr wenig von Wärmestrahlung, ebenso ist er in dünneren Schichten von einigen Fuss Dicke für das sichtbare und ultraviolette Spectrum sehr durchlässig. Die Erkenntniss, dass er trotzdem eine sehr characteristische Absorption ausübt, verdanken wir Egoroff, dessen Versuche an das Sonnenspectrum anknüpfen. Es ist oben (p. 344) erwähnt, dass Janssen die terrestrischen Banden, darunter auch B und α , für zum grössten Theil von Wasserdampf hervorgebracht erklärt hatte, wogegen Ängström einwandte, dass A. B. auch α , bei sehr strenger Kälte in unveränderter Dunkelheit bestehen bleiben. Seine Hypo-

¹⁾ Dem entspricht eine Bemerkung von Tyndall, Proc. Boy. Soc. 35, p. 129–180 (1883), dass CO₂ im Wesentlichen nur die Strahlen absorbire, die sie selbst emittirt.

H. Rubens und E. Aschkinass, Beobachtungen über Absorption und Emission von Wasserdampf und Kohlensäure im ultrarothen Spectrum. Wiedm. Ann. 64. p. 584
601
(1898).

H. Rubens und E. F. Nichols, Versuche mit Wärmestrahlen von grosser Wellenlänge. Berl. Ber. 1896. p. 1398---1400; Wiedem. Ann. 60. p. 415- 462 (1897).

⁴⁾ H. Rubens und E. Aschkinass, Die Reststrahlen von Steinsalz und Sylvin. Wiedem. Ann. 65. p. 241--256 (1898).

⁵⁾ H. Kreusler, Drudes Ann. 6, p. 412 - 428 (1901).

⁶⁾ V. Schumann, Smithon. Contr. to knowl. 1413 (1903).

⁷⁾ S. P. Langley, Ann. Astrophys. Obs. Smithon. Instit. 1 (1900).

these, dass sie von CO, stammten, war freilich falsch, indessen wurde ihr terestrischer Ursprung nicht bezweifelt. Das that erst Smyth), der in Lissaoon die erste leidliche Zeichnung von A lieferte, aber meinte, die Gruppe entstamme der Sonne selbst, während er für B noch irdischen Ursprung annahm. Im folgenden Jahre?) lieferte er auch eine Zeichnung und Messung von B. Seine Ansicht schien gestützt zu werden durch eine irrige Angabe von Pridon"), der meinte, bei einer Ballonfahrt in 2700 m Höhe die meisten terrestrischen Linien kaum mehr gesehen zu haben, während die Fraunhoferschen Linien und B dunkler geworden seien; wahrscheinlich ist er bei der Schätzung der relativen Intensitäten durch das Verschwinden der Wasserbanden getäuscht worden. Ebenso gelangte Abney 1) dazu, den terrestrischen Ursprung von A und B zu bestreiten; bei Untersuchung der Absorption der Kohlenwasserstoffe im Ultraroth hatte er eigenthümliche Banden gefunden, deren eine mit einem Absorptionsstreif des Sonnenspectrums coincidire, und die sehr ähnlich den Gruppen A und B seien. Da er ausserdem beobachtet zu haben meinte, dass A und B weder beim Aufsteigen zu grossen Höhen schwächer, noch beim Sinken der Sonne stärker würden, kam er zum Schluss, diese Banden rührten von einem Kohlenwasserstoff, vielleicht Benzol, her; da dieser sich in der Erdatmosphäre sicher nicht findet, in der Sonnenatmosphäre doch höchst unwahrscheinlich ist, so sollte er sich im Weltraum befinden. Auch Smythe) äussert sich von neuem; er bestreitet jetzt auch, dass B terrestrisch sei, meint die Gruppe a sei gar nicht ähnlich Λ und B und spricht schliesslich die Vermuthung aus, A und B stammten von N, a aber von O.

Inzwischen hatte Egoroff⁽⁶⁾ seine Beobachtungen bereits begonnen. Zwischen dem Mont Valerien und dem Observatorium in Paris beobachtete er eine Bogenlampe mit Hülfe eines Prismas oder Gitters und konnte alle terrestrischen Gruppen, die Brewster verzeichnet hatte, erkennen, darunter auch A. B. a: im folgenden Jahre ⁷⁾ wurden die Versuche bei verschiedenen Entfernungen und mit verschiedenen Lichtquellen, aber mit dem gleichen Erfolge wiederholt, und es war damit der terrestrische Ursprung sicher ge-

¹⁾ C. P. Smyth, Spectroscopy. Edinb. Astron. Observ. 14, p. (27) (46) (1877).

C. P. Smyth, Measures of the great B line in the spectrum of a high sun. Monthly Not. 39, p. 38—43 (1878).

³⁾ L. Tridon, Note sur l'ascension scientifique en ballon du 31 octobre. C. R. 87, p. 946-948 (1878).

W. de W. Abriey, On hydrocarbon in the solar atmosphere. Rep. Brit. Ass. 1881.
 Sun light and sky light at high altitudes. Rep. Brit. Ass. 1882, p. 459.

⁵⁾ C. P. Smyth, Madeira spectroscopic. Edinburgh bei Johnston 1882, 32 pp. 4°. On the constitution of the lines forming the low-temperature spectrum of oxygen. Trans. Roy. Soc. Edinb. 30, p. 419-126 (1882), auch Phil. Mag. (5) 13, p. 330-337 (1882). Siehe auch Nat. 30, p. 535-536 (1884).

⁶⁾ N. Egoroff, Recherches sur les raies telluriques du spectre solaire. C. R. 98, p. 385-387 (1881). Recherches sur le spectre d'absorption de l'atmosphère terrestre, à l'Observatoire de Paris. C. R. 98, p. 788-790 (1881).

⁷⁾ N. Egoroff, Recherches sur le spectre d'absorption de l'atmosphère terrestre. C. R. 95, p. 447 149 (1882).

stellt. Um nun auch den chemischen Ursprung dieser Banden zu erkennen, wurde Luft resp. Sauerstoff in eine Röhre von 20 m Länge gefüllt und das Spectrum hindurchgegangenen starken Lichtes beobachtet.) Luft von 5 Atm. zeigte A. während in O die Gruppe schon bei 1 Atm. sichtbar war, bei 6 Atm. auch B auftrat. Weitere Versuche 2) ergaben auch a, im ganzen wurden 126 Linien des Sauerstoffspectrums gemessen, und es war damit die Zugehörigkeit zu O erwiesen.

Nach Smyth hatte Langley 3) ausgezeichnete Zeichnungen von A und B veröffentlicht und er war es auch, der zuerst bemerkte, dass a dieselbe Structur habe. Nun gab Thollon 4) eine neue Zeichnung heraus, bestätigte, dass A, B, a gleich gebaut seien, immer gleiche relative Intensität haben, mit sinkender Sonne, nicht aber mit zunehmender Feuchtigkeit, dunkler werden. Endlich lieferte Cornu⁵) eine genaue Zeichnung der Sauerstofflinien der Gruppe a; er benutzte die geistreich ersonnene Methode, auf den Spalt des Spectroscopes ein oscillirendes Sonnenbild fallen zu lassen; dadurch werden die Fraunhoferschen Linien unscharf, die terrestrischen Linien bleiben scharf und sind leicht heraus zu suchen. Bald darauf zeigt Cornu⁵), dass ein zahlenmässiger Zusammenhang zwischen den drei Gruppen existirt, indem analoge Linien in A und B die gleiche Schwingungsdifferenz haben, wie dieselben Linien in B und a, und er berechnet, wo möglicher Weise eine vierte Gruppe liegen könne, die später Jewell⁵) gefunden hat.

256. Nun tritt auch Janssen") mit sehr grossen Mitteln an die Frage der Absorption durch Sauerstoff. Er benutzt Röhren von 40 und 60 m Länge, in welche Sauerstoff unter hohem Druck eingepresst werden kann. Ueber die Resultate wird in zahlreichen Veröffentlichungen zwischen 1885 und 1890 berichtet. Das Wesentliche ist, dass neben den bekannten drei Banden unter höherem Druck andere, nicht in Linien auflösbare auftreten, deren Dunkelheit proportional dem Quadrat des Druckes wächst; sie sollen von Ultraroth bis Ultraviolett gehen, allein Janssen misst nur drei derselben. Im Sonnenspectrum sind sie im Allgemeinen nicht sichtbar, trotz der dicken Schicht Sauerstoff, welchen die Atmosphäre reprüsentirt. — etwa 1660 m bei einer

N. Egoroff, Sur la production des groupes telluriques fondamentaux A et B du spectre solaire par une conche absorbante d'oxygène. C. R. 97, p. 555 - 557 (1883).

²⁾ N. Egoroff, Spectre d'absorption de l'oxygène. C. R. 101, p. 1143 1145 (1885).

³⁾ S. P. Langley, On certain remarkable groups in the lower spectrum. Proc. Amer. Acad. 14, p. 92 105 (1878).

¹⁾ L. Thollon, Constitution et origine du groupe B du spectre soluire. J. de phys. (2) 3. p. 421-427 (1884).

A. Cornu, Étude spectrale du groupe de raies (ellurques nommé n par Ângström.
 C. R. 98. p. 169—176 (1884), auch J. de phys. (2) 3. p. 109—117 (1884).

⁶⁾ Vergl. Bd. II. p. 398.

⁷⁾ A. Cornu, Étude des bandes telluriques n, B et A du spectre solaire. Ann. chime et phys. (6) 7, p. 5 - 102 (1886).

L. E. Jewell, Absorption spectrum of oxygen. Astron. & Astrophys. 12, p. 563 (1898).

⁹⁾ J. Janssen, C. R. 101, p. 111 112, 649—651 (1885); C. R. 102, p. 1852—1853 (1886); C. R. 105, p. 325—328 (1887); C. R. 106, p. 1118—1119 (1888); Rep. Brit. Ass. 1888, p. 547 554; Vierteljahrschr. astron. Ges. 25, p. 1 5 (1890); C. R. 120, p. 1306 1810 (1895).

Atm. weil die Dichte zu gering ist; die beiden stärksten Banden habe er aber bei sehr tiefem Sonnenstande ganz schwach gesehen.) Uebrigens hat Brewster einige der Banden, wie es scheint, beobachtet. Dass sie in einer kurzen Schicht der Atmosphäre zwischen Eiffelthurm und Observatorium nicht sichtbar sein konnten, war dagegen selbstverständlich?)

Während Janssen nur drei der Banden gemessen hat, haben Liveing und Deward deren Sangegeben: sie benutzten erst ein Rohr von 165 cm Länge, in welchem sie den Druck auf 140 Atmosphäre treiben, dann ein Rohr von 18 m mit Druck bis 80 Atmosphären. Ich will hier gleich die Wellenlängen, der Banden einschalten, auch nach erst später zu besprechenden Messungen:

	Liveing & Dewar	Jan	ssen	Baccei	Olszewski		
1	6410 6190	632	622		631 622		
2	5865 5685	580	572	5795 5780	581 -573		
3	5350 - 5280				585		
1	1820 1710	152	175	1 1795 - 1780	151 475		
5	1180 1155						
6	hei 382, schwach			1			
7	3600			,,,,,,,			
5	hei 311, breit						

Auch Liveing und Dewar sagen, dass diese Banden nicht in Linien auflösbar seien, selbst nicht mit einem Rowlandgitter. In der kurzen Röhre bei 85 Atmosphären sind ausser A und B stark die Banden 1, 2, 4, schwach 3 sichtbar, volle Absorption beginnt bei z 2745; bei 140 Atmosphären tritt 5 auf, das bei 110 Atmosphären verschwindet, B bei 40 Atmosphären; bei 25 Atmosphären ist nur noch A übrig. Im langen Rohr ist bei 1 Atmosphäre A sichtbar, bei steigendem Druck erscheint B, dann 2, dann 1 und 4, dann die übrigen. Bei 80 Atmosphären endete das Spectrum bei 336 μμ. Die Banden verbreitern sich bei wachsendem Druck. Später hat noch Baccei 4) Versuche mit einem Rohr von 25 m Länge ausgeführt; bei 14 Atmosphären waren A und B sichtbar, A verschwand bei 8, B bei 4 Atmosphären. In einem Rohr von 70 m sah er noch 2 und 4; letztere verschwand bei 12 Atmosphären, 2 bei 7, A bei 4, B bei 2,5 Atmosphären.

Wenn diese Banden wirklich von complexeren Moleceln herrühren, so schien es möglich, dass sie auch in flüssigem Sauerstoff sichtbar seien. In der That sieht Olszewski³⁰ in einer Schicht von 12 mm 1 bis 1, später⁴⁰ bei



¹⁾ Vergl. § 95.

²⁾ J. Janssen, C. R. 108, p. 1035 | 1037 (1889).

³⁾ G. D. Liveing and J. Dewar, The absorption-spectrum, luminous and ultra-violet of large masses of oxygen. Phil. Mag. (5) 26, p. 286 290 (1888); Notes on the absorption spectra of oxygen and some of its compounds. Proc. Roy. Soc. 46, p. 222 230 (1889).

⁴⁾ P. Baccei, Sullo spettro di assorbimento dei gas. Nuovo Cim. (4) 9, 177--191 (1899).

⁵⁾ K. Olszewski, Ueber das Absorptionsspectrum des flüssigen Sauerstoffs und der verflüssigten Luft. Wien. Ber. 95. H. p. 257 261 (1887), Wiedem. Ann. 83. p. 570 - 575 (1888).

K. Olszewski, Ueber das Absorptionsspectrum und über die Farbe des flüssigen Sauerstoffs. Wiedem. Ann. 42. p. 663 665 (1891).

50 mm auch A, während er B nicht sehen kann. Auch hier sind Liveing und Dewarb weit gründlicher: sie finden in einer flüssigen Schicht von etwa 75 mm die Janssenschen Banden, und Bänder bei ungefähr A und B: allein diese sind nicht nach längeren Wellen abschattirt, wie die Gasbanden, sondern umgekehrt; sie sind nicht in Linien auflösbar, und die Kanten liegen etwa bei 7660 und 6905, man kann also eigentlich nicht sagen, dass A und B vorhanden seien, sondern höchstens, dass noch ungefähr dieselben Schwingungen vom flüssigen, wie vom gasförmigen O absorbirt werden. Später vergleichen noch Liveing und Dewar?) flüssige Luft mit flüssigem O, und letzteren mit sehr kaltem gasförmigem O. Hier finden sie, dass die Banden bei tieferer Temperatur verbreitert nach Violett sind, und etwas dunkler als bei höherer Temperatur.

257. Nach allen diesen Versuchen sollte es scheinen, als sei die Natur der Gruppen A, B u. s. w. vollkommen aufgeklärt, nämlich dass sie durch Absorntion des irdischen Sauerstoffes im Sonnenspectrum erzeugt werden. Allein Janssen scheint nicht dieser Ansicht gewesen zu sein, denn in den letzten 10 Jahren hat er eine grosse Anzahl von Versuchen 3) gemacht oder veraulasst. welche die Frage immer von Neuem untersuchen. Er meint, die Absorption könne zum Theil in der Erdatmosphäre, zum Theil in der Sonne hervorgebracht werden; wenn letzteres der Fall sei, so könnte die Corona als Stelle der Absorption in Betracht kommen. Sei das Gas in den höchsten Schichten derselben, so würde die Absorption ebenso sein, wie in der Erdatmosphäre, wenn in den tieferen Schichten, so könne die höhere Temperatur Modificationen Er untersucht daher die Absorption in langen Stahlröhren, die unter hohem Druck gefüllt sind und von aussen oder von innen mittelst eingeschobener Platinspiralen erhitzt werden; es zeigt sich indessen keine Aenderung des Spectrums. Ferner werden Expeditionen auf die Spitze des Mont Blanc unternommen, um zu sehen, wie die Dunkelheit der Linien mit der Höhe abnimmt: im Mecresniveau sind von B 13 bis 14 Paare zu sehen, im Chamounix (1050 m) das 13, schon schwach, in Grand-Mulets (3050 m) nur das 10, bis 12, auf dêm Mont Blanc nur das 8. Daraus sei wohl zu schliessen, dass sie mit der Grenze der Erdatmosphäre verschwinden würden. Dann macht Jamssen Beobachtungen in der Sahara u. s. w. Ich glaube nicht, dass es lohnt, weiter darauf einzugehen, bin vielmehr der Meinung, dass Dunér b ganz Recht hat. wenn er sagt, die rein terrestrische Natur der Banden sei längst eindeutig erwiesen durch die Beobachtungen nach dem Dopplerschen Princip: sowohl er

 N. C. Dunér, Yast-il de l'oxygène dans l'atmosphère du soleil? C. R. 117. p. 1056-1059 (1893).

G. D. Liveing and J. Dewar, On the spectrum of liquid oxygen... Phil. Mag.
 34. p. 205 - 209 (1892). G. D. Liveing, Liquid oxygen, Science 20. p. 169 170 (1892).
 G. D. Liveing and J. Dewar, On the refraction and dispersion of liquid oxygen and the absorption spectrum of liquid air. Phil. Mag. (5) 40. p. 268 272 (1895).

³⁾ J. Janssen, C. R. 107, p. 672-677 (1888), C. R. 110, p. 1047-1049 (1890), C. R. 111, p. 431-447 (1890), C. R. 117, p. 449-428 (1898), C. R. 118, p. 54-56, 757-760, 1007-1009 (1894), Nat. 50, p. 249-250 (1894), C. R. 121, p. 477-488 (1895), C. R. 129, p. 998-996 (1899), A. N. C. Danger, Vertal de Paragrand dem Patras thème de male 23 (1. R. 177, p. 1056).

abe bei der Bestimmung der Sonnenrotation aus der Verschiebung der Fraunoferschen Linien die Sauerstofflinien unverschoben gefunden, als auch Cornu
abe diese Eigenschaft benutzt, um die Linien zu erkennen. Uebrigens wissen
vir ja jetzt nach den Beobachtungen von Schuster, Smyth, Runge und
aschen, Jewell, dass der Sauerstoff in der Sonne in einem anderen Zutand vorhanden ist, in welchem er das Compound- oder Serienspectrum liefert.

258. Aus neuerer Zeit haben wir noch vorzügliche Zeichnungen, Photographieen und Messungen der Banden: Thollon in seinem Atlas des Sonnenpectrums. Higgs 2), endlich Rowland in mit seinem Sonnenatlas und den azu gehörigen Tabellen der Wellenlängen. In letzteren findet sich auch das ierte, zu A. B. a gehörige, von Jewell entdeckte Band. Auch sei auf die lafeln von Mc Clean in hingewiesen.

In neuester Zeit hat Les terb) sich eingehend mit diesen Sauerstoffbanden beschäftigt und die Linien sämmtlich von neuem gemessen. Es gelingt ihm eine fünfte, mit α'' bezeichnete Liniengruppe im Sonnenspectrum zu finden, welche lie gleiche Structur hat; die Linien sind freilich sehr schwach, so dass nur venige der Paare aufgefunden werden können. Sie genügen indessen, um zweifellos die Zugehörigkeit zu A, B, α , α' zu beweisen.

Jede dieser Banden zerfällt in zwei Theile, die man Kopf und Schweif genannt hat; ersterer ist stärker und liegt nach kürzeren Wellenlängen hin. In Wahrheit sind es wohl zwei Bänder, die aber in inniger zahlenmässiger Verbindung stehen. Jedes dieser beiden Bänder besteht aus zwei starken kinienserien. Higgs b hat Formeln für die Structur der Banden berechnet, Stone y b theoretische Betrachtungen über ihre Entstehung geliefert. Lester zeigt, dass die Deslandresschen Gesetze für Banden b hier nicht gültig sind.

Ich will im Folgenden die Wellenlängen der 5 Banden geben, wobei die inzelnen Serien in Kopf und Schweif getrennt sind, analoge Liuien sich in gleicher Horizontalreihe befinden. Für a" liegen nur die Zahlen von Lester vor, wenn sich auch einzelne wohl zweifellos in Rowlands Tabellen des Sonnenspectrums finden. Die Messungen im Kopf von a" sind so unvollständig,

- 1) L. Thollon, Ann. de l'observ. de Nice 8 (1886).
- G. Higgs, A photographic atlas of the normal solar spectrum. Liverpool bei Tuebrook.
- 3) H. A. Rowland, Photographic map of the normal solar spectrum. Johns Hopkins press, Baltimore, 1888, Ebenda: Preliminary table of the solar spectrum wave-length (1898).
- 4) Me Clean, Comparative photographs of the high sun and low sun visible spectra with notes on the method of photographing the red end of the spectrum. Monthly Not. 51. p. 13-17 (1890). Siehe auch Monthly Not. 49. p. 122-124 (1889). Die Tafeln sind im Handel nicht zu haben.
- 5) O. C. Lester, On the oxygen absorption bands in of the solar spectrum. Astrophys. 1. 20, p. 81-104 (1904).
- 6) G. Higgs, On the geometrical construction of the oxygen absorption lines Great A, Great B, and a of the solar spectrum. Proc. Roy. Soc. 54. p. 200-208 (1893), Astron. & Astrophys. 12. p. 547--554 (1893).
 - 7) Siehe Bd. II p. 490.
 - 8) Siehe Bd. II. p. 475.

dass sich hier die Zerlegung in 2 Serien nicht ausführen lässt, ich die Linien daher zusammen geben muss.

	A		13	;	'	:	,	t*	"	.4
	1. Serie 2	. Serie j	1. Serie	2. Serie	, 1. Serie .	2. Serie	1. Serie	2. Serie	. 1. Serie	2. Serie
1	7593.98 73	95,26	6867.455	6568.457	6276,795	6277,652	5755,305	5755.953	5377.20	
2	94.28	95.51	67.788	65.782			5755 395	59,095	77.32	
3	94.79	60.05	68.337	69,330				89,115	75.00	
1	95.54	96.78	69,148	70,130				90.071	75.35	
5	96.49	97.73	70.220	71.150	79.302			90,955	79.45 dy	
6	97.69	98.90	71.530	72,455			•	92.140	50.00	
7	99.12 70	300.29	73.080	74.039				93,610	80.20 d?	
5	7600.50	01.96	74.892	75.831	\$3,990	\$1,735			50.55 47	
9	02.64	03.77	76.950	77.879					\$1,40	
10	04.74	05.90	79.274	50 170	'				\$1.97	
11	07.03	05 21							••	
12	09,54	10.71								
13	12.31	13.11								
14	15.30	16.34	,							
1	71	21.260		iss4.077	,	6257.935		5796 304		5384.27
2	7623,535	21.765	6556.000				5797.745	95,395	5385,45	86,05
;3	27.310	25,150	89.152	90.140			5800.185	5800,844	57.50	88.10
1	31.275	32.115	92.615	98,560		96.141		03.548	59.55	90.45
à	35.160	86,59	96.277	97.200		99.416		86,540	92.55	93.10
6	39.540				6802.178	1110 000		09.741	95,55	96,10
7	11.170	15.57	01.368	05.261	05,980	06.741		13,270		1711/1 (11
8	1	50.89	05,786	09.680		10.795		17.057		
9		55.448		14.331		15.185				
10	t .	60.715		19.245	1	19.750		25.511		
11	65.148	66.218	23.515	21.112	1	21.709	29,5337	30,305		~~
12	70.880	71,915		29.510		29.555		35,0707		
13		77.89	34.662	35,518		35,307	11 44 4 411 7	1914014117		
14	58.025	81.075	40.550	11.130	, .	į.				
15	89,450	90.19	46.860	17.702		40.95				
16	96.105	97.13		51.117	16.27	16.96				
	7708.020 7		60.105	60,550		- 1			4.1	
15	10.160	11.16		1917, 1717						
19	1	18,55		Beer		• ,				~

Die Wellenlängen für A, B, a sind Higgs entnommen, bis auf die letzten Paare der Schweife von B und a. Diese, sowie die Zahlen für das vierte Band, stammen von Rowland. Das letzte Paar des Schweifes von A, und die zwei letzten des Schweifes von a sind von Lester gemessen. Auch die Zerlegung der drei ersten Banden in Serien stammt von Higgs, während ich die vierte entsprechend behandelt habe. Die Banden enthalten übrigens noch viel mehr schwächere Linien, die sich zu weiteren Serien ordnen, worüber man bei Higgs Einiges findet. Auch in dem Kopf von a' giebt Rowland noch 6 Linien mehr, die sich nicht einordnen lassen.

Zur Absorption des Sauerstoffs im Ultraviolett ist noch Folgendes zu bemerken: Live ing und Dewar fanden, dass im Rohr von 15 m bei 80 Atmosphären alles unter 336 $\mu\mu$ absorbirt wurde. Diese Gasmasse entspricht etwa

A CHEST STREET

dem Sauerstoff in der Erdatmosphäre. Da aber das Sonnenspectrum weiter reicht, können wir schliessen, dass durch die erhöhte Dichte die Endabsorption erheblich gesteigert wird. Für O von Atmosphärendruck giebt noch Kreusler 1) folgende Absorptionsconstanten, bezogen auf das Centimeter; bei 193 $\mu\mu$: 0.00336, bei 186 $\mu\mu$: 0.02057.

259. Der Sauerstoff kommt noch in einer anderen Modification vor, als Ozon, und dieses zeigt, wie Chappuis fand, ein besonderes Absorptionsspectrum. Chappuis? erhielt in einer Röhre von 4.5 m Länge 11 Banden, deren Wellenlängen sind: 1: 6285: 2: 6095-5935; 3: 5770-5600; 4: 5470-5445; 5: 5350-5270; 6: 5085-5020; 7: 1925-1910; 8: 1845-4790; 9: 4700-4685; 10: 4645-4600; 41: 4440. Das zweite Band ist das stärkste; bei steigendem Druck wächst die Dunkelheit proportional dem Druck. Zuerst erscheinen 2 und 3, dann 5, 6, 8, endlich 40 und 41, nur schwer 4, 7, 9, zuletzt 4. Bei abnehmender Temperatur werden die Banden stärker. Im Ultraviolett sind keine weiteren Banden vorhanden, die Banden sind nicht auflösbar. Das Ozon sieht blau aus, auch in flüssiger Schicht, wobei es die Banden 2 und 3 zeigte. Wahrscheinlich werden im Ultraroth noch Banden liegen, da Tyndall³) angiebt, Ozon absorbire kräftig die Wärmestrahlen.

Schöne⁴) fügt zu obigen Banden noch zwei hinzu, bei 516 und 452. Er giebt ferner au, bei intensiver Kälte sei bei niedrigem Sonnenstand das Band 2 im Sonnenspectrum zu sehen, sonst werde es von dem Wasserband verdeckt. Dann hat Hartley⁴) sieh mit Ozon beschäftigt: er spricht zuerst die Vermuthung aus, dass dieser Stoff es ist, der das Ende des Sonnenspectrums bei etwa 295 bedingt. Er findet nämlich ein Absorptionsband, welches von 285 bis 233 geht, bei steigender absorbirender Masse sich langsam nach längeren Wellen hin verbreitert. In einem Rohr von 92 cm Länge, wo 1.012 Ozon auf den Quadratcentimeter des Querschnitts kam, endete das Spectrum bei 3035; bei 2.162 Ozon pro cm² lag das Ende bei 3150, bei 3.175 Ozon bei 3160. Mit dieser Menge Ozon ist offenbar das Maximum der Absorption erreicht, und durch Ozon könnte das Sonnenspectrum niemals weiter als bis 3160 absorbirt werden; bei der durchschnittlich vorhandenen Menge aber ergiebt sich die Grenze etwa bei 2950, was der Erfahrung sehr gut entspricht. Zum Nachweis, dass Ozon in der Luft dauernd vorhanden ist, weist Hartley auf obige

¹⁾ H. Kreusler, Drudes Ann. 6, p. 412 423 (1901).

J. Chappuis, Sur le spectre d'absorption de l'ozone. C. R. 91, p. 985 -986 (1880);
 C. R. 94, p. 858 - 860 (1882); Étude spectroscopique sur l'ozone. Ann. sc. éc. norm. sup. (2)
 p. 137--186 (1882).

³⁾ J. Tyndall, Phil. Trans. 152, L. p. 59 98 (1862).

⁴⁾ E. Schöne, J. soc. chim. Russc 1884, p. 250 | 252*; J. chem. soc. 48, p. 713 (1884); Chem. News 69, p. 289 (1894).

⁵⁾ W. N. Hartley, On the absorption spectrum of ozone. J. chem. soc. 39, p. 57-60 (1881); On the absorption of solar rays by atmospheric ozone. J. chem. soc. 39, p. 111-128 (1881). On the limit of the solar spectrum, the blue of the sky, and the fluorescence of ozone. Nat. 39, p. 474-477 (1889).

Angabe von Schöne hin, und auf eine eigene Beobachtung auf dem Riffelhaus!), wo er in einem Sonnenhalo bei kalter Luft zwei Absorptionsbanden bei etwa 5950 und 5770 beobachtete, die er dann auch in London sah. Er meint, dies könnten die stärksten Ozonbanden 2 und 3 von Chappuis sein. Auch die häufig auffällige Blaufärbung der Ferne will Hartley durch den Ozongehalt der Luft erklären.

Die Annahme von Hartley hat eine schöne Bestätigung durch eine Untersuchung von Meyer²) erfahren. Derselbe misst mit dem Kreuslerschen Photometer (siehe diesen Band § 31) die Absorptionsconstanten α des Ozon und findet, wenn das Centimeter als Längeneinheit genommen wird, für reines Ozon von 0° und 760 mm:

220 240 280 270 250 λ 198 200 210 950 300 111 123.0 126.0 73.1 38.6 30.3 19.2 18.6 105.0 116.0 7.5 11.5 a 11.7 Es findet sich also das breite Absorptionsband genau in der von Hartley gegebenen Lage, mit dem Maximum bei etwa 258 uu, während bei 205 ein Absorptionsminimum liegt. Mit diesen Zahlen kann man die Hartleysche Vermuthung genauer prüfen. Nach Levy3) enthält die Atmosphäre durchschnittlich 0.7696 × 10⁻⁻⁶ Volumprocente Ozon. Daraus lässt sich die der Atmosphäre äquivalente Ozonschicht berechnen. Nimmt man an, die Sonne strahle als schwarzer Körper, so kann man die Energievertheilung vor Eintritt in die Atmosphäre nach der Planckschen Gleichung berechnen, indem man etwa die Energie bei 300 $\mu\mu$ = 100 setzt. Dann ergiebt sich mittelst der Absorbtionsconstanten die übrig bleibende Energie. So findet Meyer für die Intensität Jo ausserhalb der Atmosphäre und für die J an der Erdfläche:

λ .. 198 200 210 220 230 240 250 260 270 250 290 900 20,75 27,19 34.39 J_{o} 16.76 12.20 50.13 67.51 76.07 54, 10 92.11 55.91 100.00 26.19 21.19 11.16 10.25 14.73 29,56 53,50

In Fig. 92 sind die Curven für J $_0$ und J eingetragen, indem die Wellenlängen als Abscissen, die Intensitäten als Ordinaten genommen sind. Man sieht, wie steil die Intensität zwischen 300 $\mu\mu$ und 280 $\mu\mu$ abfällt; der Abfall ist in Wahrheit noch steiler, da die Sonne nicht vertical über uns steht, die Schichtdicke also grösser ist.

Ångström findet im Ultraroth Bänder bei 4.8 μ (scharf), 5.8 (schwächer), 6.7 (unsicher), 9.1—10.0 (stark, vielleicht doppelt): das erste und letzte Band findet sich auch im Sonnenspectrum.

260. Das erste Gas, bei welchem eine vollkommen discontinuirliche Linienabsorption beobachtet wurde, und zwar durch Brewster'), ist die Unter-



¹⁾ W. N. Hartley, Nat. 80, p. 384 (1884).

E. Meyer, Ucher die Absorption der ultravioletten Strahlung in Ozon. Drudes Ann.
 p. 849-859 (1903).

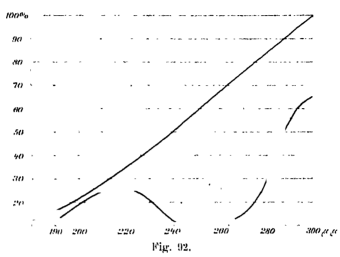
³⁾ A. Levy, Ciel et Terre 19, p. 291 296 (1898)*.

¹⁾ K. Angström, Ark. f. Mat., Astron. och Physik 1. p. 347 353, 895 400 (1904).

⁵⁾ D. Brewster, Observations on the lines of the solar spectrum and on those produced by the earth's atmosphere, and by the action of nitrous acid gas (1833). Trans. Roy. Soc.

alpetersäure, NO:. Das Spectrum wurde später von Miller¹), der eine sehr nangelhafte Zeichnung giebt, und von Robiquet²) von Neuem beschrieben.

Brewster meinte irrhümlich Coincidenen zwischen manchen ainien des Spectrums md Fraunhoferchen Linien gefunden ar haben, er beschreibt onst ganz richtig, dass n dünner Schicht die Absorption sich wesentich im Blau und Vioett äussere, bei zuiehmender Dichte oder Dicke aber die Aborption immer weiter



nach laugen Wellen hin rückt, und dass namentlich bei Erhitzen das Gas blutoth, schliesslich ganz schwarz, d. h. undurchsichtig werde. Er giebt auch ine bessere Zeichnung des Spectrums.

Dann beobachtete Luck³), dass durch salpetrige Säure, N₂O₃, dieselbe Absorption hervorgebracht werde, vermuthet aber schon, dass hier nicht zwei erschieden gebaute Moleceln die gleiche Absorption hervorrufen, sondern dass is sich um einen Zerfall von N₂O₃ handle, wobei NO₂ gebildet werde. Das rgab sich denn auch bei einer Untersuchung durch Moser.⁴) Lockyer⁵ lagegen sagt irrthümlich, die beiden Substanzen erzeugten verschiedene Aborptionsspectra. Chappuis⁶) findet wieder, dass nur NO₂ die Linienabsorpion hervorbringe, meint dagegen, N₂O₃ erzeuge continuirliche Absorption im ganzen Spectrum bis auf Grün und Blau. Eine weitere Untersuchung führt 3 e11 ⁷) durch, um zu entscheiden, ob die Absorption durch N₂O₄ oder NO₂

Edinb, 12, III, p. 519 - 530 (1834). On the lines of the solar spectrum. Phil. Trans. 150, 1, p. 149-60 (1860).

1) W. A. Miller. Experiments and observations on some cases of lines in the prismatic pectrum produced by the passage of light through coloured vapours and gases, and from cerain coloured flames. Phil. Mag. (3) 27. p. 81 91 (1845).

 E. Robiquet, Recherches sur les raies du spectre solaire et des différents spectres lectriques. C. R. 49, p. 606 - 610 (1859).

3) E. Luck, Heber das Verhalten der salpetrigen Säure und Untersalpetersäure gegen urchgehendes Licht. Zs. f. analyt. Chem 8, p. 402 405 (1869).

4) J. Moser, Die Spectren der salpetrigen und der Untersalpetersäure. Wiedem Ann. 5, p. 139 - 140 (1877).

5) J. N. Lockyer, Nat. 10, p. 89 (1874).

6) J. Chappuis, Étude spectroscopique sur l'ozone. Ann. sc. de l'école norm. sup. (2) 1. p. 137-186 (1882).

7) L. Bell, Notes on the absorption spectrum of nitrogen peroxide. Amer. chem. J. 7. 32-34 (1885).

bedingt sei; er spricht sich für Letzteres aus. Photometrische Messungen zeigen, dass mit steigender Temperatur sowohl die allgemeine, als auch die selective Absorption zunimmt, das Spectrum aber stets identisch bleibt bis zu Temperaturen, bei denen das Glas anfängt weich zu werden. Auch Liveing und Dewar!) finden, N₂O₁ erzeuge nur Absorption an beiden Enden des Spectrums, die Linien rühren von NO₂ her.

Die einzige brauchbare Zeichnung und Messung des Spectrums verdanken wir Hasselberg²), welcher dieselbe mit drei hinter einander gesetzten gradsichtigen Prismensystemen ausgeführt hat. Das Spectrum ist ein sehr regelloses, scharfe Linien, Gruppen solcher und breite Bänder wechseln mit einander ab, von einem gesetzmässig gebauten Bandenspectrum mit seinen regelmässig gelagerten Kanten sieht man nichts. Trotzdem ist wohl nicht zu bezweifeln, dass wir es mit einem Bandenspectrum zu thun haben, nur wird die auflösende Kraft des Apparates nicht ausgereicht haben, und es sind die günstigsten Bedingungen für die einzelnen Theile des Spectrums nicht gefunden worden.

Weiss³) hatte angegeben, die Linien dieses Spectrums verschöben sich mit veränderter Stärke der Absorption; Hasselberg zeigt, dass das falsch sei. Wohl treten scheinbare Verschiebungen auf, indem neben Linien andere erscheinen, die mit ihnen zusammenfliessen können und dadurch eine einscitige Verbreiterung erzeugen. Mit zunehmender Dicke oder Dichte ändert sich die Farbe des Gases von strohgelb durch orange und dunkelroth nach schwarz hin, da die Absorption von Blau immer weiter nach Roth anwächst.

Flüssige Untersalpetersäure hat Kundt 4 untersucht; er sagt, sie zeige das Spectrum der Dämpfe, nur sehr schwach. Gernez 9 dagegen findet, das Spectrum sei ein anderes; wenn man aber Benzol, Nitrobenzol, Schwefelkohlenstoff oder Chloroform Untersalpetersäure absorbiren lasse, so zeigen die Flüssigkeiten das Dampfspectrum. In anderen Flüssigkeiten erhalte man ein anderes Spectrum.

Liveing und Dewar⁶) untersuchen für N₂O₄ Flüssigkeit und Dampf: die Flüssigkeit zeigt einige unscharfe Banden, wo im Dampf die Linien besonders dicht liegen. Bei steigender Temperatur wird die Absorption immer stärker, die continuirliche Absorption rückt immer weiter nach Roth. Bei

G. D. Liveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 46, p. 222 230 (1889) Siehe auch Phil. Mag. (5) 26, p. 286 290 (1888).

B. Hasselberg, Studien auf dem Gebiete der Absorptionsspectralunalyse Mém. ac. St. Petersb. (7) 26. Nr. 4. (1878).

³⁾ A. J. Weiss, Ueber die Abhängigkeit der Liniendistanzen im Spectrum des Gases der Untersalpetersäure von der Dicke der durchhaufenen Schicht. Wien. Ber. 43, 11, p. 205—211 (1861). Auch Pogg. Ann. 112 p. 153 155 (1861).

A. Kundt, Ueber das Absorptionsspectrum der flüssigen Untersalpetersäure. Pogg. Ann. 141. p. 157 – 159 (1870).

⁵⁾ D. Gernez, Sur les raies d'absorption produites dans le spectre par les solutions des acides hypozotique, hypochlorique et chloreux. C. R. 74, p. 465—468 (1872). J. d. phys. L. p. 60 62 (1872).

^{6) (}I. D. Liveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 46, p. 222 230 (1889).

 155° sind Flüssigkeit und Dampf identisch. Die Absorption soll nur von NO₂ hervorgebracht werden.

Hartley) findet, dass NO_2 im Ultraviolett zwischen 321 und 238 durchlässig sei, N_2O_3 in dicker Schicht zwischen 336 und 237, in dünner bis 224. Chappuis theilt noch mit, dass flüssige salpetrige Säure keine Banden zeige, nur Blau durchlasse.

Bei den Untersuchungen über das Absorptionsspectrum des Ozon findet Chappuis²), dass, wenn in dem Apparat zur Erzeugung des Ozon ein Gemisch von O und N vorhanden ist, eine höhere Oxydationsstufe des N entsteht, welche er **Uebersalpetersäure**, acide pernitrique, nennt. Sie zeigt im Absorptionsspectrum: 1: 668-665. 2: 639. 3: 632-628. 1: 628-625. 5: 617. 6: 606. 7: 598. 8: 590-5885. Die Banden 1 und 4 sind die schärfsten und lunkelsten, schon in einer Schicht von 0.1 m sichtbar, 2 und 5 sind fein und schwach, erst bei 2 m Schicht erkennbar.

261. Es sind noch einige wenige Gase oder Dämpfe vorhanden, welche haracteristische Absorptionsspectra besitzen; es möge hier zusammengestellt werden, was in dieser Beziehung bekannt ist.

1. Verbindungen des Cl.

Die verschiedenen **Chlorsäuren** sind wiederholt untersucht. W. H. Miller³) findet, Euchlorine erzeuge viele unregelmässige breite Absorptionsbänder. Nach späteren Untersuchungen ist Euchlorin nichts als ein Gemisch von Unterhlorsäure (Cl_2O_{11} und Chlor. W. A. Miller⁴) giebt an, Ueberchlorsäure Cl_2O_{11} und Euchlorine erzeugten dasselbe Spectrum, von welchem er eine kleine Zeichnung giebt. Dagegen zeige Unterchlorige Säure (Cl_2O_3) keine characteristische Absorption. Gernez⁵) sagt, Unterchlorige Säure, Thlorige Säure und Unterchlorsäure erzeugten das gleiche Absorptionsspectrum, zur milsse für das erste Gas die Schicht viel dicker sein. Es kann nicht zweifelhaft sein, dass, wenn wirklich die Spectra identisch sind, immer ein und lasselbe Dissociationsproduct die Absorption bedingt; aber es ist unbekannt, welches das ist. Cl_2O_7 ist auch von Liveing und Dewar⁶) untersucht; es zeige 9 abschattirte Banden in nahe gleichen Abständen zwischen 373 und 310 $\mu\mu$ und noch einige schwächere. Für die kürzeren Wellen sei es ganz lurchsichtig.

Ueber die Absorption von in Wasser gelöstem $\operatorname{Cl_2O_3}$ sagt W. A. Miller, as absorbire die kürzeren Wellen continuirlich; Gernez dagegen sieht in Lösungen von $\operatorname{Cl_2O_3}$ und $\operatorname{Cl_2O_3}$ die Hauptlinien des gemeinsamen Absorp-



W. N. Hartley, On the absorption of solar rays by atmospheric ozone. J. chem. Soc. 39, p. 111 128 (1881).

²⁾ J. Chappuis, Ann. sc. école norm. sup. (2) 11. p. 137 186 (1882) und C. R. 94. p. 946 948 (1882).

³⁾ W. H. Miller, Phil. Mag. (3) 2, p. 381 - 382 (1833); Pogg. Ann. 28, p. 386 - 388 (1833).

⁴⁾ W. A. Miller, Phil. Mag. (3) 27. p. 51 - 91 (1845).

⁵⁾ D. Gernez, C. R. 74. p. 803--805 (1872).

⁶⁾ G. D. Liveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 185, p. 71 74 (1883).

tionsspectrums; dasselbe gelte für $\mathrm{Cl_2O}$ und für $\mathrm{Cl_2O_3}$ in der Lösung von Chloroform.

Eine genauere Untersuchung ist von Käbitz²) durchgeführt worden. Er findet für ClO, ein Spectrum, das aus zahlreichen Banden besteht, deren jede nach kurzen Wellenlängen hin ihre Kante hat. Man kann sie dem Aussehen nach in Serien zerlegen, von welchen 2 stärker sind, zwei schwächer. Die gemessenen Kanten liegen bei:

	Stärker	e Serien		Schwiichere Serien							
1. Serie	Differenz	2. Serie	Differenz	1. Serie	, Differenz	2. Serie	Differenz				
3811	99	3530		3973	109	3850	101				
3910	105	3931	101	1052	116	3954	107				
1015	112	1038	107	1198	126	1058	110				
4127	128	1152	111	1324	132	1168					
1250	123	1273	121	1156	115						
1373	185	1403	130	1594	152						
1508	1 17	1542	139	17 16							
1655		1692	150								

Cl₂O zeigt dasselbe Spectrum, aber sehr viel schwächer, es ist also vermuthlich durch ClO₂ verunreinigt.

 $\mathrm{Gl_2O_5}$ Ueberchlorsäure, absorbirt continuirlich von etwa 290 $\mu\mu$ an.

CIOH und CIO₃H zeigen continuirliche Absorption von 388 µµ an.

Dass Jodmonochlorid ein Absorptionsspectrum gebe, beobachtet zuerst Gernez.³) Es seien bei 10° in einer Schicht von 30 cm Dicke zwischen dem rothen Ende und D 30 Linien vorhanden, dann noch 2 im Gelben. Gemauer untersucht ist das Spectrum von Roscoe und Thorpe¹) in einem Rohr von 14 cm Länge. Bei niedriger Temperatur sind Linien nur zwischen Roth und 568 zu sehen, bei höherer reichen sie bis 528. und Roscoe und Thorpe haben 66 derselben gemessen.

Nitrosylchlorid (NOCl) entwickelt rothbraune Dämpfe, deren Absorptionsspectrum von Magnanini beschrieben wird. In einer Schicht von 49 cm Dicke zeigt es 7 nicht in Linien auflösbare Streifen, deren Mitten nach der Zeichnung etwa 635, 617, 600, 587, 561, 550, 538 liegen. Bei 520 beginnt vollständige Absorption.

Chlorwasserstoff (HCl) absorbirt Wärmestrahlen, wie schon Tyndall*) fand. Der Absorptionsstreif liegt nach Julius7) bei $3.68~\mu_s$ nach Augström

¹⁾ D. Gernez, C. R. 74, p. 465-468 (1872).

²⁾ B. Kübitz, Dissertation Bonn, 1905.

³⁾ D. Gernez, C. R. 74, p. 660 662 (1872).

⁴⁾ H. E. Roscoe and T. E. Thorpe. Phil. Trans. 167, L. p. 207-212 (1876).

G. Magnanini, Rendic. Acc. Lincel (4) 5, p. 908-911 (1889), auch Zs. f. physik. Chem. 4, p. 427-428 (1889).

⁶⁾ J. Tyndall, Phil. Trans. 152, I. p. 59 -98 (1862).

⁷⁾ W. H. Julius, Arch. Neerl, 22, p. 310-383 (1888).

und Palmaer⁴) bei 3.11 μ . Flüssige Salzsäure zeigt nach Abney und Festing²) im Ultraroth Absorptionslinien bei 732, 741, 845, 867, 949 $\mu\mu$, alle sehr schwach.

262. 2. Verbindungen des Cr.

Dass Chromoxychlorid oder Chlorchromsäure (CrO₂Cl₂) ein besonderes Absorptionsspectrum giebt, bemerkt schon W. H. Miller³). Es wird genauer untersucht und einige Linien werden gemessen von Stoney und Reynolds⁴), welche darin Gesetzmässigkeiten zu finden glauben. Cornu⁵) bemerkt aber, dass diese Schlüsse falsch seien.

Genauer ist die Substanz von Käbitz⁶) untersucht. Die Flüssigkeit absorbirt von Roth an alle kürzeren Wellen. Im Dampfe aber treten zahlreiche Bänder auf, welche sich in 5 gesetzmässig gebaute Serien ordnen lassen. Gemessen wurde nur das Stück von 5880 bis 5550 A; es fanden sich folgende Zahlen mit der Vertheilung in Serien:

1. Serie	biffer.	2. Serie	Differ.	3, Serie (Differ.	1. Serie	Differ.	5. Serie	Differ.
5847 5800 5755 5710 5667 5623 5582	17 45 15 13 14 11	5897 5791 5747 5702 5658 5616 5574	16 14 15 11 12	5828 5781 5737 5692 5618 5607	17 41 45 41 11	5866 5819 5773 5728 5684 5640 5598	17 46 45 44 14 12 35	5855 5802 5764 5720 5676 5633 5591	53 38 44 44 44 48 42

263. 3. Verbindungen des H und des C.

Wasserstoffsuperoxyd, H₂O₂, soll nach Russel und Lapraik 7 in 20% Lösung einen Absorptionsstreif bei 674—638 haben. Nach Hartley 8) absorbirt es kurze Wellen unter 2925. Nach Friedel 9) ist die Absorption im Ultraroth sehr stark. Nach Spring 10) ist die Farbe des Lichtes, welches durch eine 98% Lösung in 1 m langer Schicht gegangen ist, blau mit etwas Grün.

Bromwasserstoff absorbirt nach Tyndall¹¹) Wärmestrahlen stärker als Brom.

Für Wasserdampf siehe § 251 ff.

Für Dämpfe organischer Verbindungen liegen zahlreiche Augaben vor.

- 1) K. Angström et W. Palmaer, Öfvers. K. Vet.-Ak. Förhandl. 1893. Nr. 6.
- 2) W. de W. Abney and Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887-918 (1881).
- 3) W. H. Miller, Phil. Mag. (3) 2. p. 381-382 (1833).
- 4) G. J. Stoney and J. E. Reynolds, Phil. Mag. (4) 42, p. 11-52 (1871).
- 5) A. Cornu, J. d. phys. 1, p. 63 64 (1872).
- 6) B. Käbitz, Dissertation Bonn 1905.
- 7) W. J. Russell and W. Lapraik, Nat. 22, p. 368 -370 (1880).
- 8) W. N. Hartley, J. chem. soc. 39, p. 111-128 (1881).
- 9) Ch. Friedel, Wiedem. Ann. 55, p. 453 --478 (1895).
- 10) W. Spring, Bull. Acc. Belg. (8) 29. p. 363 384 (1895),
- 11) J. Tyndall, Phil. Trans. 152, I. p. 59-98 (1862).

- a) Aethan, C_2H_6 , hat mach Coblentz!) Bänder bei 3.39 μ und 6.85 μ_e
- b) Aethyläther, $(C_2 H_5)_2 O$. Nach Ångström²) liegen im Ultraroth Absorptionsmaxima bei 3.45 μ , 5.53 5.92, 9.89. Nach Coblentz bei 3.45 and 7.00.
- c) **Acetylen**, C₂H₂. Für das Ultraroth giebt Coblentz⁴) Bänder bei 3.08 μ und 7.38 μ . Den sichtbaren Theil hat Baccei⁴) untersucht. In einer Röhre von 25 m Länge erscheinen bei 16 Atm. Druck: das Band 6842 6845, Linien bei 6421, 6417, 6395, 5707, 5449, 5435. Bei abnehmendem Druck verschwinden: bei 10 Atm. 5707; bei 9 Atm. 6421, 5435; bei 8 Atm. das Band und 5449, bei 5 Atm. 6417; die letzte Linie 6421 bei 3.5 Atm. Bei 70 m Schicht und 16 Atm. waren die drei ersten Linien zu einem Bande 6426 6395 zusammengeflossen, noch eine schwache Linie 4062 sichtbar.
- d) **Anilin**, C₆H₅NH₂, zeigt nach Pauer b zahlreiche Linien: 2975, 2957, 2945, 2940, 2935, 2920 + 2915, 2910, 2900, 2895, 2887, 2885, 2880 2875, 2870, 2862, 2820, 2760. Dann folgt continuirliche Absorption, die mit steigender Temperatur zu längeren Wellen rückt.
- e) Benzol, Calla. Im Ultraroth findet Angströme) Absorptionsmaxima bei 3.01 u, 6.02-6.52, 8.81, 11.18, Für das Ultraviolett sind Messungen von Pauer) und Friedrichs) vorhanden. Sie stimmen im Allgemeinen überein, doch sind letztere viel genauer, so dass ich sie allein angehen will. Es sind eine grosse Anzahl von Banden sichtbar, die sämmtlich nach längeren Wellen abschattirt sind. Es lassen sich 8 Gruppen unterscheiden, in deren jeder die Bande mit kleinster Wellenlänge am stärksten, die folgenden schwächer sind. Die gemessenen Kanten sind: 2259, 2270 diese bilden wahrscheinlich das Ende einer weiteren neunten Gruppe). Ste Gruppe: 2305, 2308, 2319, 2328. 2337, 2348. 7th Gruppe: 2356, 2370, 2381, 2388, 2397. 6th Gruppe: 2404, 2408, 2415, 2420, 2426, 2430, 2434, 2437, 2451. 5th Gruppe: 2458, 2463, 2470, 2481, 2500, 2510, 2516. 4th Gruppe: 2526, 2530, 2538, 2543, 2550, 2558, 2561, 2564, 2568?, 2570, 2583. 3to Gruppe: 2588, 2593, 2598, 2603, 2614, 2625, 2628, 2631. 2to Gruppe: 2633, 2638, 2661. 1to Gruppe: 2670, 2675, 2681, 2688, 2694. Es konnten nicht alle Kanten in den Gruppen gemessen werden, so dass die Angaben noch unvollständig sind. Interessant ist die Vergleichung mit der Absorption der Flüssigkeit, siehe Kap, V.
- f) Aethylbenzol, $C_6H_5(C_2H_5)$, zeigt mach Pauer i Bänder bei: 2665, 2635, 2626, 259.
- g) Brombonzol, CaHaBr, zeigt nach Pauer i folgende Linien: 2705, 2700, 2683, 2678, 2667, 2664, 2650, 2630, 2627, 2618, 2595, 2591, 2540 2530, 2495, von 2380 an continuirliche Absorption.
 - 1) W. W. Goblentz, Astrophys. J. 20, p. 207-223 (1904).
 - 2) K. Ångström, Öfvers, K. Vet, Ak, Förh, 1890, Nr. 7, p. 331 352
 - 3) P. Baccei, Nuovo Cim. (4) 9, p. 177-191 (1899).
 - 4) J. Pauer, Wiedem. Ann. 55, p. 363 379 (1897).
 - 5) K. Angström, Öfvers, K. Vet, Ak. Förh, 1890, Nr. 7, p. 331 352.
 - 6) W. Friedrichs, Dissert. Bonn 1905.

- h) Chlorbenzol, Calla Chlatnach Pauer) folgende Linien: 2711, 2705, 2703, 2677, 2665, 2663, 2645, 2632, 2630, 2625, 2603, 2595, 2593, 2585, 2490.
- i) Jodbenzol. C. H.J., giebt nach Pauer) zwei Linien 2625 und 2605, ausserdem continuirliche Absorption, welche mit steigender Temperatur von 2320 bis 2980 vorrückt.
- k) Nitrobenzol, C₆H₅NO₂, zeigt nach Pauer⁵⁴) nur continuirliche Absorption, welche mit steigender Temperatur von 2560 bis 2900 vorrückt.
- li Butan, CaHao, hat nach Coblentz²) im Ultraroth Bänder bei 3.42 μ und 6.85 μ
- m) **Methan,** CH₁, absorbirt nach Tyndall³) Wärmestrahlen stark. Àngström⁴) findet Absorptionsmaxima bei 2.12μ , 3.18, 10.59; Coblentz²) giebt 3.31 und 7.70.
 - n) Methyläther, (CH₃)₂O, hat nach Coblentz²) Bänder bei 3.45 µ, 6.88 µ.
- or Pyridin, CaHaN, zeigt nach Pauer!) im Ultraviolett viele Linien: 2790, 2712, 2699, 2664, 2650, 2625, 2615; dann folgt continuirliche Absorption.
- p) **Thiophen,** $C(H_1S, \text{ absorbirt nach } Pauer^{-1})$ im Ultraviolett continuirlich von 246 $\mu\mu$ an.
- q) **Toluol**, C₆H₅CH₅, giebt nach Pauer⁴) Absorptionslinien bei: 2680, 2672, 2670, 2646, 2642, 2635, 2630, 2615, 2602, 2600, 2590, 2585, 2580, 2570, 2555, 2550, 2540, 2530, 2525, 2475.
- r) **Xylole**, C₆H₅(CH)₂, sind von Pauer⁴) untersucht. Er findet in Orthoxylol: 2625, 2620; in Metaxylol: 2722, 2707, 2675, 2640, 2625, 2617, 2605, 2580; in Paraxylol: 2740, 2730, 2685, 2673, 2642, 2627, 2615, 2604, 2585, 2560, 2535.
- s) Amylnitrit ist von Sørete) untersucht. Er sieht im Dampf, unschärfer auch in der Flüssigkeit, sechs fast äquidistante Banden, als deren Lage angegeben wird: kurz vor H (397 $\mu\mu$) bis L (382); auf M (373); von N (358) bis N 10 (etwa 351); O (344) bis O 1 (etwa 340); zwischen P (336) und Q (329), näher an Q; zwischen Q und R (318). Aethylnitrit soll ein sehr ähnliches Spectrum schwächer zeigen.
- t) Leuchtgas, bekanntlich ein variables Gemisch mehrerer der genannten Gase, lässt kurze Wellen schlecht durch, wie schon W. A. Miller fand und seitdem oft bemerkt ist. Nach Liveing 6 absorbirt es von 2680 an stark, von 2580 an vollständig.

264. Verbindungen des Mn.

Mangansuperchlorid (Mn₂Cl₇) giebt ein Absorptionsspectrum, welches W. A. Miller 7 zuerst beobachtet und abbildet. Luck 8) beschreibt das

- 1) J. Pauer, Wiedem, Ann. 55, p. 363 379 (1897).
- 2) W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207-223 (1904).
- 3) J. Tyndall, Phil. Trans. 152, I. p. 59-98 (1862).
- K. Angström, Öfvers, K. Vet, Ak. Förh, 1890, Nr. 7, p. 381-352.
- 5) J. L. Soret et A. Rilliet, C. R. 89. p. 747-749 (1879).
- 6) G. D. Liveing, Proc. Roy. Institut. 10. p. 245--252 (1888)
- 7) W. A. Miller, Phil. Mag. (3) 27. p. 51 91 (1845).
- 5) E. Luck, Zs. f. anal. (hem. 8, p. 405 (1869).

Kayser, Spectroscopie. III.



Spectrum nach willkürlicher Scala als aus 8 Linien bestehend, von welchen 4 sehr fein sind und zwei Doppellinien bilden, während die übrigen 4 breiter sind.

Dass diese Angabe unrichtig ist, zeigt Friedrichs.) Das ganze sichtbare Spectrum von Orange bis weit ins Blau hinein ist mit Banden bedeckt. Sie zerfallen in Gruppen, die abwechselnd stärker und schwächer sind; jede Bande und Bandengruppe ist nach Roth hin abschattirt. Ich will nur die Zahlen für die erste Kante der Gruppen anführen, wobei ich die stärkeren Gruppen von den schwächeren trenne:

Stärkere	Gruppen	Schwächere	Gruppen
Kanten	Differenz	Kanten	Differenz
5274	001	5212	W. 1115
5070	204	5012	200
4882	188	1529	193
4708	174	4663	166
4543	165	******	
4040	153		
4390	1 ****		

Offenbar ist das Spectrum ganz gesetzmässig gebaut, wenn auch wegen Unschärfe die Photographien nicht genügten, die Structur aufzuklären.

265. 5. Verbindungen des N.

NO ist von Kreusler²) im Ultraviolett untersucht. Es zeigt keine Spur von Linien. Die Absorptionsconstanten a berechnet nach i = i_ne = nd für d gleich 1 cm ergaben sich zu

λ.	800	250	240	230	220	210	١	200	, μμ
rt	0.00088	0.00318	0.02406	0.05223	0.05424	0,095	26	0.14932	1

NH₃, Ammoniak, ist nach verschiedenen Angaben³) ganz durchsichtig für das sichtbare und ultraviolette Spectrum. Nach Tyndall⁴) und Garibaldi⁵) werden Wärmestrahlen stark absorbirt. Dagegen entstehen, wenn das Gas von Flüssigkeiten aufgenommen ist, Absorptionsstreifen. Nach Schönn⁵) sind in Ammoniakwasser 3 Streifen vorhanden, welche nach der Zeichnung etwa bei 650, 643, 560 µµ liegen. Von Russell und Lapraik⁷) liegen zwei Angaben vor: nach der ersten sind Streifen bei 650, 630, 610, 556 vorhanden, von welchen der erste am stärksten, der zweite ziemlich scharf ist; nach der zweiten: 708—698, verlaufend bis 685; 654—619, 633—628, 609—603, 570—566

- 1) W. Friedrichs, Dissertation. Bonn 1905.
- 2) H. Kreusler, Drudes Ann. 6, p. 412 423 (1901).
- 3) Z. B. W. A. Miller, Phil. Trans. 162, I. p. 861 887 (1863) and W. J. Russel and W. Lapraik, Nat. 22, p. 368-370 (1880).
 - 4) J. Tyndall, Phil. Trans. 162, I. p. 59 98 (1862).
 - 5) P. M. Garibaldi, Nuovo Cim. (2) 8. p. 231-- 253 (1870).
- 6) L. Schönn, Pogg. Ann. Ergänzungshd. S.jp. 670---675 (1878); Wiedem. Ann. 6. p. 267 ---270 (1878).
- W. J. Russell and W. Lapraik, Nat. 22, p. 368-370 (1880); J. chem. soc. (2) 21, p. 168-178 (1881).

sehr schwach. — Nach Soret¹) liegt im Ultraviolett ein Streifen bei 274—232; nach Hartley und Dobbie²) rührt er aber nur von einer Verunreinigung durch Pyridin her, reines Ammoniak zeigt ihn nicht. — Nach Abney und Festing³) sind im Ultraroth zahlreiche Absorptionsstreifen und -Linien:

732 Linie, 774 Linie, 796 799 Band, 885 Linie, 895--903 Band, 903 907 Band, 907 913 Band, 915 Linien, 934--949 Band, 949--999 Band, 972 985 Band, 999 1014 Band; von hier an volle Absorption. Siehe Taf. I.

Coblentz⁴⁾ giebt eine Zeichnung des weiteren ultrarothen Spectrums, welches danach eine grosse Anzahl schärferer Linien und breiterer schwacher Bänder zeigt. Es lässt sich etwa ablesen:

2.95, 5.7 5.9, 6.1, 6.5, 6.9 - 7.2, 8.7 9.1, 9.3, 9.8 - 10.1, 10.4, 10.75, 11.2, 11.4, 11.7, 12.0, 12.3, 12.8, 13.3 - 13.6, 13.7 - 14.2.

Unter den Linien seien mehrere Paare mit constanter Schwingungsdifferenz.

Ammoniak in Alcohol soll nach Russell und Lapraik zwei Bänder bei 650 und 650 besitzen.

266. 6. Verbindungen des S.

Schwefelkohlenstoff (CS₂). Tyndall⁵) sagt, der Dampf absorbire sehr stark die ultrarothen Strahlen, die CO₂ aussende. Dann hat Ängström ⁶) spectrobolometrisch zwei Absorptionsstreifen bei 4.62 und 8.72 μ gefunden. Im flüssigen CS₂ findet er die Streifen etwas verschoben, etwa bei 4.65 und bei 8.4, während Julius ⁷) für diesen Fall 4.65 und 8.05 angiebt. Für das Ultraviolett liegen Beobachtungen von Liveing und Dewar⁸) vor: Wenig Dampf erzeuge einen Absorptionsstreif zwischen P (=336) und T (==302), der nach beiden Seiten abschattirt ist, während bei mehr Dampf dies Band sich von 340 bis 300 verbreitert und ein neuer Streif von 258 bis zu Ende erscheint. (Für die Flüssigkeit siehe § 290).

Pauer ⁹) findet, dass die Absorptionsbande im Dampf zwischen 330 und 298 liegt und in Linien auflösbar ist, deren Wellenlängen er angiebt. In der Flüssigkeit sieht er das Band zwischen 332 und 302 und continuirliche Absorption von 258 an. Bei sehr dicker Schicht werde alles von 377 an absorbirt. Pauer giebt auch die Lage des Absorptionsstreifens in verschiedenen Lösungsmitteln. — Auch W. A. Miller ¹⁰) hat Beobachtungen ohne Wellenlängen.

- J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (2) 61. p. 322+359 (1878); siehe auch ibid. (3) 9.
 p. 513+554 (1883).
 - 2) W. N. Hartiey and J. J. Dobbie, J. chem. Soc. 77, p. 318-327 (1900).
 - 3) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887-918 (1881).
 - 4) W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 223 (1901).
 - 5) J. Tyndall, Proc. Roy. Soc. 35, p. 129-130 (1883).
 - 6) K. Angström, Öfv. K. Vet.-Ak. Förhandl. 1890. Nr. 7. p. 331--352.
 - 7) W. H. Julius, Verh. Ak. v. Wet. Amsterd. 1, 1 (1892).
 - St G. D. Liveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 35, p. 71-74 (1888).
 - 9) J. Pauer, Wiedem. Ann. 61, p. 363 379 (1897).
 - 10) W. A. Miller, Phil. Trans. 152, I. p. 861-887 (1863).

Von **sehwefiger Säure** (SO₂) findet TyndaII¹), dass sie Wärmestrahlen stark absorbire; es wird sich um das Band handeln, welches W. H. Julius²) in Emission bei etwa 10 μ gefunden hat. Für das Ultraviolett theilt W. A. Miller³) mit, dass das Spectrum plötzlich abschneide. Liveing und Dewar⁴) finden schwache Absorption von 341 an. starke zwischen 318 und 263, dann wieder schwache bis zum Ende (230). Nach Soret a absorbirt eine Lösung in Wasser alles von 329 an.

Für **Schwefelwasserstoff** (SH₂) liegen ganz dieselben Augaben von Tyndall und W. A. Miller vor. Liveing und Dewar⁴) finden völlige Absorption für z (258, vorher theilweise Absorption. Baccei⁴) sieht bei einer Schicht von 70 m und 12 Atm. Druck ein Absorptionsband 6781–6735.

Schwefelarsen (SAs) erzeugt nach Brewsterb starke Absorption im sichtbaren Spectrum.

267. 7. Verbindungen des Se.

Selenige Säure (SeO₂) und Selensäure (H.SeO₃) erzeugen nach Gernez Sals Dampf ein cannelirtes Spectrum im Blau und Violett.

Selenchlorür (Se₂Cl₂) giebt ein cannelirtes Spectrum, welches an der Grenze von Grün und Blau beginnt, sich bis ins Ultraviolett erstreckt.

Selenbromür (Se₂Br₂) erzeugt ein Absorptionsspectrum von fast äquidistanten Linien im weniger brechbaren Theil des Spectrums.

268. 8. Verbindungen des Tc.

Tellurdichlorid (TeCl₂) giebt nach Gernez⁽³⁾ cannelitte Banden im Orange und Grün. Michaelis⁽⁶⁾ sagt, beim Erhitzen werde der Dampf immer heller, schliesslich rein gelb, und zeige dann kein Absorptionsspectrum; es beruhe das auf einem Uebergang in Tetrachlorid und Dioxyd. Michaelis giebt auch Messungen der Kanten nach Wüllner.

In neuerer Zeit hat Friedrichs⁽¹⁾ das Spectrum wieder gemessen. Die Bänder sind sämmtlich nach Roth abschattirt und bilden Gruppen; doch genügten die Photographien nicht, die Structur ganz aufzuklären. Ich gebe im Folgenden die Messungen von Wüllner und Friedrichs;

 Wüllner:
 642, 649, 621, 646, 612, 600, 580, 575,
 560,

 Friedrichs:
 —
 5758, 5722, 5685, 5659, 5686, 5603, 5586.

 Wüllner:
 549, 548, 5465, 5445, 5445, 5447, 5354
 536, 547, 529, 527, 522, 521, 547

- 1) J. Tyndall, Phil. Trans. 152, L. p. 59-98 (1862).
- 2) W. H. Julius, Arch. Néerl, 22, p. 310-383 (1888).
- 3) W. A. Miller, Phil. Trans. 152, f. p. 881 857 (1863).
- 1) G. D. Diveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 85, p. 71 71 (1883).
- 5) L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (2) 61, p. 322 | 359 (1878), p. 346.
- 6) P. Baccei, Nuovo Cim. (4) 9, p. 177 191 (1899).
- D. Brewster, Trans. Roy. Soc. Edinb. 12, 111, p. 519 530 (1834); Phil. Mag. (3) 8, p. 354 392 (1836).
 - 8) D. Gernez, C. R. 74, p. 1190 1192 (1872).
 - 9) D. Gernez, C. R. 78, p. 744, 74, p. 1190 1192 (1872).
 - 10) A. Michaelis, Ber. Chem. Ges. 20. p. 2185 -2192 (1987).
 - 11) W. Friedrichs, Dissertation Bonn 1905,

Tellurdibromid (TeBr₂) zeigt nach Gernez⁴) cannelirte Banden, namentlich im Roth und Gelb.

C. Absorption einiger fester Körper.

269. Für den optisch wichtigsten festen Körper, das Glas, wurde schon früh bemerkt, dass es an beiden Enden des sichtbaren Spectrums anfange, undurchlässig zu werden, für diese Theile also in den Apparaten durch andere brechende Medien ersetzt werden müsse. So finden für das Ultraroth Melloni²), Esselbach³, Lamansky⁴, Langley⁵ und viele Andere Glas schlecht, für das Ultraviolett, um nur einige Beobachter zu nennen: Becquerel⁶), Draper⁷), Stokes⁵, Miller⁹. Es ist indessen damals noch wenig Rücksicht auf die besondere Beschaffenheit des Glases genommen worden, die namentlich für die kürzeren Wellenlängen erhebliche Unterschiede hervorruft.

Auch die älteren Messungen über die Absorption von Gläsern haben sehr wenig Bedeutung. Die Zahlen beziehen sich auf die durchgelassene Wärmeoder Lichtstrahlung: aber ohne dass dabei die chemische Zusammensetzung des
Glases angegeben wurde, sehr oft auch ohne Angabe der Dicke des Glases,
Aber selbst wo solche Angaben vorliegen, haben die Zahlen keine Bedeutung, da man aus Angaben für die Gesammtabsorption bei bestimmter Dicke
nicht für irgend eine andere Dicke umrechnen kann; denn das Lambertsche
Gesetz gilt nur für homogene Strahlung.

Derartige Angaben für Wärmestrahlung macht z. B. Melloni²), der sagt, Flintglas absorbire 33%, Crownglas 51% der auffallenden Wärme.

Petinelli ^(a) findet, Glas von 12 μ Dicke lasse 50 % der Strahlung eines Körpers von 100° C, durch, aber 73 % eines Körpers von 360° C,; wenn das Glas erwärmt werde, lasse es weniger durch.

Erheblich wichtiger ist die Untersuchung von Zsigmondy¹¹), der zwar auch nur die Gesammtstrahlung benutzt, aber wohl definirte Glassorten anwendet, um den Einfluss bestimmter Beimengungen zu erkennen. Es zeigt sich, dass bei einer Dicke von 7 bis 8 mm durch verschiedene Gläser von Schott in Jena durchschnittlich 60 % von der Strahlung eines Argandbrenners durchgelassen werden, gleichgültig, ob die Gläser Thonerde, Bleioxyd, Zink-

- 1) D. Gernez, C. R. 73, p. 741, 74, p. 1190 1 192 (1872).
- 2) M. Melloni, Ann. chim. et phys. (2) 53, p. 5 73 (1833).
- 3) E. Esselbach, Pogg. Ann. 98, p. 513-546 (1856).
- 4) S. Lamansky, Berl. Ber. 1871, p. 632 641; Pogg. Ann. 146, p. 200-232 (1872).
- - 6) E. Becquerel, C. R. 8, p. 216 | 223 (1839).
 - 7) J. W. Draper, Phil. Mag. (3) 27, p. 435 437 (1845).
 - S) G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852. H. p. 463 562.
 - 9) W. A. Miller, Phil. Trans. 152, I. p. 861 887 (1863).
 - 10) P. Petinelli, Nuovo Cim. (4) 2. p. 156 | 158 (1895).
- R. Zsigmondy, Wiedem. Ann. 49, p. 535—538 (1893); siehe auch Polytech. J. 289
 p. 237 239 (1893).

oxyd, Baryt oder Ueberschuss an Alkalien enthalten. Sobald aber das Glas etwas Eisen enthält, wächst die Absorption der Wärmestrahlen ganz enorm; Spuren von Eisenoxydyl reduciren die Durchlässigkeit auf 20%, 1% Eisenoxydul auf unter 1%, 2% auf Null.

Für die Gesammtabsorption im sichtbaren Spectrum liegen eine Unzahl mehr oder weniger brauchbarer Angaben vor: ich will sie hier nicht anführen, sondern auf Zusammenstellungen in einer Abhandlung von G. Krüss¹⁾ und in einem Buche der Gebrüder Krüss²⁾ und in einer Abhandlung von H. A. Krüss³⁾ verweisen, wo man sehr vollständige Angaben findet.

270. Der erste, welcher wenigstens durch farbige Gläser das Licht zu sondern versucht, ist Bernard.⁴) Er findet für Crownglas den Absorptions-coefficienten a, berechnet nach der Gleichung i – i. a^d, für d – · 1 cm:

für rothes Licht: 0,9088, für grünes: 0,9602.

Sehr ausführlich hat Vierordt n Flintglas untersucht, wobei er das Spectrum zwischen A und H in 29 Regionen zerlegt, Ich führe seine Zahlen aber nicht an, da Krüssn zeigt, dass Vierordts Zahlen unmöglich sind. Dann hat Christien folgende Absorptionscoefficienten gefunden:

		Roth	tirün	Blau
Flintglas		0.945	0.933	0.747
Crownglas		0.915	0.912	0.859

Man ersieht daraus, dass die Absorption zunimmt mit abnehmender Wellenlänge, stärker bei Flintglas.

H. C. Vogel's) hat mit Müller die Durchlässigkeit für drei Glassorten bestimmt. Mit den Zahlen, welche durch Messung mittelst eines modificirten Glanschen Photometers gewonnen wurden, ist nicht viel anzufangen, da der Lichtverlust durch Reflexion und Absorption zusammen angegeben wird, die Berechnungsexponenten aber nicht mitgetheilt sind; dagegen gesagt wird, dass die Politur nicht sehr gut war. Man kann daher die Absorptionscoefficienten für 1 cm nicht berechnen. Die Zahlen für die durchgelassenen Lichtmengen sind, wenn das einfallende Licht — 1 ist:

G. Krüss, Ablandl. d. Naturw. Ver. in Hamburg 11, p. 1 (1889), siehe auch Centrztg f. Opt. u. Mech. 11, p. 50-54, 61-63, 75-78 (1890).

²⁾ G. und H. Krüss, Colorimetrie und quantitative Spectralanalyse in ihrer Anwendung in der Chemie. Leipzig bei L. Voss. 1891, 291 pp.

H. A. Krüss, Die Durchlässigkeit einer Anzahl Jenaer optischer Gläser für ultraviolette Strahlen. Inaug. Diss. Jena 1903. Berlin bei Springer.

⁴⁾ F. Bernard, Ann. chim. et phys. (3) 85, p. 385 | 138 (1852).

⁵⁾ K. Vierordt, Die quantitative Spectralanalyse in ihrer Auwendung . . . Tübingen 1876 bei H. Laupp. 125 pp.

⁶⁾ G. Krüss, Abhandl. d. Naturw. Ver. in Hamburg II. p. 1 (1889); siehe auch Centrztg. f. Opt. u. Mech. II. p. 50--54, 61- 63, 75- 78 (1890).

⁷⁾ W. H. M. Christie, Proc. Roy. Soc. 26, p. 5 40 (1877).

⁸⁾ H. C. Vogel, Berl. Ber. 1877, p. 104-142.

٨	Crownglas 70 mm dick Spec. Gew. 2.32	Leichtes Flint 68 mm dick Spec. Gew. 3,22	Schweres Flint 30 mm dick Spec. Gew. 1.35
650	0.630	0.740	0.500
610	0.625	0.765	0.750
600	0.620	0.760	0.748
560	0.612	0.725	0.720
520	0.610	0.680	0.725
500			0.725
150	0.595	0.670	0.700
160			0.625
440	0,585	0.663	0.480

Das schwere Flintglas ist danach ganz hervorragend undurchlässig gewesen; es zeigt ausserdem einen Absorptionsstreif bei etwa 560 $\mu\mu$. Ferner hat G. Krüss⁴) die Absorptionscoefficienten für schweres Flintglas mittelst des Vierordtschen Photometers gemessen. Er findet sie für 1 cm Dicke:

	,	iì	Durchlissig- keit	7	<u>.</u>	ı.	Durchlässig- keit
656	623	0.969	0.730	502	486	0.901	0.358
623	589	0.969	0.730	486	175	0.886	0.295
589	569	0.965	0.700	175	464	0.871	0.251
569	548	0,959	0.658	161	153	0.866	0.237
518	527	0.954	0.625	453	412	0.863	0.229
527	517	0.949	0.593	112	431	0.560	0.221
517	502	0.915	0.111	İ			

Es sind hier in der dritten Spalte die Durchlässigkeiten, bezogen auf 10 cm Dicke zugefügt, um einen Vergleich mit dem Glase von Vogel zu haben, welches nur 3 cm dick ist. Einen Absorptionsstreif zeigt dies Glas nicht, wohl aber sehr viel stärkere Zunahme der Absorption zwischen 520 und 470.

Nichols und Snow?) messen die Durchlässigkeit durch eine verkittete Linse von 2 cm, ohne die Zahlen vom Reflexionsverlust zu befreien und ohne Definition des Glases. Ich führe daher die Zahlen nicht an.

Für ein Crownglas von 3.4 mm Dicke misst Ewan³) die Transmissionscoefficienten t, d. h. 1 minus der absorbirten Menge:

 14 - 698 695
 673 676
 662 658
 623 596
 574 552
 589 519
 507 483
 478 454
 447 484
 426 448 - 411

 1,0040
 1,0066
 0,9999
 0,9993
 0,9989
 1,0009
 0,9991
 0,9959
 0,9900
 0,9876

Dann ist noch eine Messungsreihe von Vogel¹) zu nennen, in welcher Gläser von Schott und Gen. in Jena, die ihrer chemischen Zusammensetzung nach wohl bekannt sind, untersucht werden.



¹⁾ G. Krüss, Abhandl. d. Naturw. Ver. in Hamburg H. p. 1 (1889); siehe auch Centrztz. f. Opt. u. Mech. H. p. 50 - 54, 61 - 63, 75 - 78 (1890). - Colorimetrie und quantitative Spectral-analyse in ihrer Anwendung in der Chemie. Leipzig bei L. Voss 1891, 291 pp.

²⁾ E. L. Nichols and B. W. Snow, Phil. Mag. (5) 88. p 379-382 (1892).

³⁾ Th. Ewan, Proc. Roy. Soc. 57, p. 117 161 (1894).

⁴⁾ H. C. Vogel, Berl. Ber. 1896, p. 1219 -- 1231.

Vogel giebt den Bruchtheil des Lichtes, der aus einer Schicht von 100 mm Dicke austritt, wenn die Lichtmenge 1 eintritt, wobei also der Reflexionsverlust berücksichtigt ist. Ich füge in der zweiten Spalte die Absorptionscoefficienten für 1 cm Dicke bei

λ	Flint O, 340		Flint O. 102		Flint O. 93		Crown O. 203		Crown O, 598	
677	0.939	0.9937	0.794	0.9772	0.943	0.9942	0,903	0.9595	0,860	0,9850
580	0.878	0.9571	0.829	0.9514	0.903	0.9595	0.872	0.9864	0.818	0.9801
535	0.907	0.9908 i	0.505	0.9789	0.879	0.9572	0.595	0.9893	0.792	0.9770
503	0.550	0.9878	0.782	0.9757	0.871	0.9863	0.572	0.0864	0.776	0.9750
177	0.550	0.9873	0.700	0.9650	0.899	0.9894	0.860	0.9850	0.771	0.9743
455	0.534	0.9820	0.663	0.9597	0.507	0.9755	0.822	0,9806	0.770	0.9742
436	0.680	0.9622	0,566	0.9117	0.711	0.9669	0.806	0,9757	0,797	0.9776

Das Flintglas O 340 hat zwei Absorptionsstreifen, einen breifen unscharfen bei 437, einen schärferen bei 418.6; den zweiten besitzt auch Crown O 203.

Endlich hat Königsberger) für einige Schottsche Gläser die Extinctionscoefficienten a nach der Gleichung $J_1 = J_a e^{-1\pi n d}$ bestimmt, wo i, die Intensität des eintretenden, i die des durchgegangenen Lichtes, d die Dicke bedeutet

λ	Flint 8, 227	Flint S. 217	Flint 0, 1606
680	0,0001	0.0000	0,0000
590	0.0030		
500	0.0445		≠
460	0.0820	0.0012	0,06

Königsberger untersucht den Einfluss der Temperatur auf die Absorption; diese nimmt zu, desto mehr, je grösser die Absorption ist.

271. Die erste Kenntniss über das quantitative Verhalten der Gläser im Ultraroth verdanken wir Rubens.²⁾ Er giebt für zahlreiche Gläser von Schott und Genossen die Absorptionsconstanten k nach der Gleichung $J_1 = Je^{-kd}$ wo d in em gemessen ist:

Wellenlän	ige in "	0.7	0.95	1.1	1.4	1.7	2.0	2.3	2.5	2.7	2.9	3.1
Flintglas	S. 163	0,00	ı	0.02		0.01		0,01		(1,0)	0.25	0.51
19	O. 500	0.00		0.00		0.00		0.00	0.01	13,65	0.30	0.63
*1	O. 469	0.00	;	0.02		0.01	0.02	0.02	0.03	0.11	0.11	0.69
**	O. 451	0.00	1	0.01		0.02	0.05	0.09	0.15	0.25	0.62	1.09
Crownglas	0. 114	0.02		, 0.08		0.05	0.07	. 0,11	0.17	0.34	0.75	
٠,	0. 1151	0.02		0.01	0.01	0.02	0.06	. 0.11	0.23	0.29	0.79	1.15
••	S. 204	0.00	0.01	0.06	0.10	0.16	0.21	0,87	0.85		1.73	
**	O. 1092	0.01	0.04	0.05	0.01	0.01	0.09	0.20	0.34	0.51	0.78	1.24
,,	S. 179		0.02	0,05	. 0,10	0.15	0.40		0.14	1,69		-

¹⁾ J. Königsberger, Drudes Ann. 4. p. 796-810 (1901).

²⁾ H. Rubens, Wiedem, Ann. 45, p. 238 261 (1892).

Man sieht daraus, dass im Allgemeinen die Flintgläser im Ultraroth, amentlich dem ersten Theile desselben, durchsichtiger sind, als die Crowngläser.

Es findet sich noch eine unvollkommene Angabe von Nichols!) über die Absorption eines französischen Glases; Bouman?) untersucht Emission und Absorption einer Glasplatte: er findet, dass mit steigender Temperatur die Absorption etwas abnimmt, von 375° an wieder wächst.

Endlich sagt Rosenthal³⁾, eine Glasplatte von $0.2~\mathrm{mm}$ Dicke absorbire twischen $3.5~\mathrm{und}/20~\mu$ Alles.

Das sind unsere gesammten dürftigen Kenntnisse⁴) für das Ultraroth. **272.** Für das Ultraviolett dagegen liegen weit mehr Beobachtungen vor, von welchen ich zuerst die qualitativen erwähnen will. die Chardonnet⁵) photographirt das Sonnenspectrum durch Glasplatten von 6 mm Dicke und giebt lie Wellenlängen λ_1 und λ_2 an, bei denen stärkere Absorption beginnt und vollständig wird.

	!	λ_1		λ_u
Extra schweres Flint (Feil Nr. 1505)		355	•	350
Schweres Flint (Feil Nr. 1181)		340		330
Leichtes Flint (Feil Nr. 1472)	1	325		315
Leichtes Flint (Chance)		320		310
Leichtes Crown (Feil Nr. 1478 u. Nr. 1502)		315	1	305 300
Leichtes Crown		310	ŀ	300

Das Sonnenspectrum ist wohl nicht sehr geeignet für solche Bestimmungen, da es selbst in derselben Gegend beginnt sehr schwach zu werden.

Dann hat Schjerningⁿ für 9 Gläser von Feil in Paris ähnliche Untersuchungen ausgeführt, indem er mit einem Rowlandschen Concavgitter das Sonnenspectrum durch sie photographirt. Leider ist das betreffende Gitter für die in Betracht kommenden Wellenlängen unbrauchbar⁷), so dass ich die Zahlen nicht auführe.

Eder und Valenta") photographiren von Funken einer Pb-Cd-Zn-Legirung durch Glasplatten von 1 resp. 10 mm Dicke. Ausser vortrefflichen Photographien geben sie eine Tabelle, in der λ_1 und λ_2 die vorige Bedeutung haben:

- 1) E. F. Nichols, Physic. Rev. L. p. 1 18 (1893).
- 2) Z. P. Bouman, Versl, van de gew. vergad., Acad. Amsterdam, 5, p. 438 442 (1897).
- 3) H. Rosenthal, Wiedem, Ann. 68, p. 783 800 (1899).
- 4) Der Curiosität halber sei erwähnt, dass Engelmann die eigenhümliche Eigenschaft des Bacterium photometricum, sieh in bestimmten Theilen eines Speetrums anzuhäufen, benutzt hat, um die Durchlässigkeit des Glases und anderer Substanzen zwischen 0.8 und 0.9 μ zu zeigen. Arch. f. ges. Physiol. 30. p. 125--128 (1883).
 - 5) E. de Chardonnet, C. R. 94. p. 1468 1470 (1882).
 - 6) W. Schjerning, Inaug.-Diss. Berlin 1885.
 - 7) Siehe H. Kayser und C. Runge, Abhandl. d. Berl. Akad. 1888.
- 8) J. M. Eder und E. Valenta, Denkschr. Wiener Ak. 61. p. 285 295 (1894); Beiträge zur Photochemie und Spectralanalyse, 1. Abth. p. 98 108.



		mm	10	10 mm		
Glasnummer und Bezeichnung	1	1,2	i A ₁	1,2		
154 Gewöhnliches Silicat-Leicht-Flint	301	300	1 330	323		
103 Gewöhnliches Silicat-Flint	311	301	340	328		
522 Baryt-Leicht-Flint	303	298	324	318		
199 Gewöhnliches Silicat-Crown	300	295	325	320		
608 Crown mit hoher Dispersion	290	255	320	, 311		
225 Leicht-Phosphat-Crown	275	× 249	311	307		
545 Gewöhnliches Zink-Silicat-Crown	255	277	321	315		
245 Baryt-Silicat-Crown	285	276	322	316		
560 Englisches Hard-Crown	296	279	325	320		

Nach dieser Tabelle sind die Flintglüser, die im Ultraroth den Crowngläsern überlegen sind, für kurze Wellenlängen schlechter. Je dieker das Glas ist, um so grösser wird natürlich der Unterschied. Namentlich ausgezeichnet ist das Leicht-Phosphat-Crown 225.

Nächst der Augabe von E. Nichols¹⁾, dass Glas Alles unter 325 absorbire, ist eine Untersuchung von H. C. Vogel²⁾ zu erwähnen. Er belichtet photographisches Papier im Spectrum offen und unter dem Glase, wobei die offene Strahlung durch ein Nicol so geschwächt wird, dass gleiche Schwärzung eintritt. Es finden sich für Gläser von 100 mm und 10 mm Dicke unter Berücksichtigung der Reflexion folgende Durchlässigkeiten:

		100 mm		10 mm				
λ	Flint O. ; 340	Flint O. 102	Crown O. 203	0,340	O, 102	0, 203		
13.1	0.569	0.502	0.667	0.945	0,933	0.960		
419	0.111	0.463	0.611	0.915	0.926	0.952		
400	0.614	0.167	0.695	0.952	0.836	0.964		
390	0.456	0.025	0.583	0.924	0,692	0.947		
375	0.388		0.583	0.910		0.947		

Vogel berechnet in seiner Abhandlung eine Tabelle für die durch verschiedene Glasdicken von 4 bis 40 cm durchgehende sichtbare und ultraviolette Lichtmenge. Er verfolgt damit den Zweck, festzustellen, bis zu welchem Durchmesser man bei den grossen Fernrohrobjectiven mit Vortheil gehen kann. Da die Dicke des Objectivs etwa 1/6 bis 1/7 des Durchmessers beträgt, kommt man für die ultravioletten Strahlen zu einer Grenze des Durchmessers, oberhalb deren der Lichtgewinn durch Vergrösserung der Oeffnung compensirt wird durch Absorption in der dickeren Schicht. Es scheint, als ob etwa 1 m Durchmesser eine solche Grenze darstelle.

Aus neuerer Zeit liegen noch zwei genauere quantitative Untersuchungen vor: Pflüger³) misst mit der Thermosäule, benutzt als Lichtquelle für den sichtbaren Theil einen Nernstbrenner, für das Ultraviolett die Bogenlampe,

¹⁾ E. Nichols, Physic. Rev. 2, p. 302-305 (1895).

²⁾ H. C. Vog el, Berl. Ber. 1896, p. 1219-1231.

³⁾ A. Pflüger, Drudes Ann. 11, p. 561-569 (1903).

reilich nur für die zwei Stellen, wo die Cyanbanden genügende Energie geben. If lüger theilt die Absorption durch 1 cm mit; zum besseren Vergleich mit em Vorigen und Folgenden will ich lieber in der Tabelle die Durchlässigeit anführen.

Nr.	Typus	Bezeichnung	A 610 !	500	112	115	388	357
2831	O. 141	Borosilicaterown	0.995	0.993		0.988	0.975	0.953
3309	$O_{*}(60)$	Kalksilicaterown	0.997	0.995	0.986	0.982	0.975	0.966
3192	O 1209	Schwerstes Baryterown	0.951	0.975	0.966	0.948	0.902	0.650
3083	O. 2001	Fernrohrflint	0,993	0.993	0.964	0.880	0.700	0.510
2717	O. 602	Barytleichtflint		0.984	-	0.973	0.940	0.910
3131	O. 578	Barytleichtflint	0.995	0.991	0.979	0.975	0.914	0.820
3234	O. 103	Gewölmliches Silicattlint	1,000	1.000	i -	0.959	0.904	0.720
3096	0, 102	Schweres Silicatflint	0.995	0.991		0.931	0.720	0.590

H. A. Krüss¹) hat 10 Gläser von Schott und Gen, untersucht mit Benutzung eines besonderen Fluorescenzphotometers (siehe dieser Band § 32) und on Metallfunken. Er giebt die Durchlässigkeit für Dicken von 100 mm, 0 mm, 1 mm; ich will nur die mittlere Tabelle für 10 mm anführen.

Nr. Typus	Bezeichnung	λ 125	115	106	396	384	361	347	330 j :	908
3091 O 114	Borosilicaterown	0.993	0.982		0.986	0.972	i 0.950	0.88	0.65 (0.05
:900 O. 2355	Fernrohrerown	0.970	0.968	0.961	0.980	+0,955	0.912	0.85	0.53	0.0
(990 O, 60	Kalksilicaterown	0.952	'		0.981	0.975	0.919	0.91	0.77	0.03
:046 O. 1209	Schwerst, Baryterown	0.965			0.941	0.891	0.65	0.25	0.07	0.0
500,O. 722	Barytleichtflint	0.961	, 0.965	0.974	0.971	0.915	0.819	0.66	0.32	0.01
:572 ¹ O, 546	13	0.975	0.973	,	0.957	0,968	0.952	0.85	0,66	0.02
3111 O. 1266	11	0.963			0.931	0.865	0.68	0.46	0.06	0.
:013 ¹ O. 745	Barytfliut	0.952	-		0.917	0.81	0.61	0.41	0.03	0.
:563 O, 919	Gewöhnl, Silicatflint	0.961			0.944	0.86	0.66	0.30	0.05	0.
:625 O. 192	Schweres Silicatiliut	0,905			0.76	0.58	0.16	0,01	0	

Von den Gläsern zeigen Nr. 3094, 2900, 1800 und 2572 einen schwachen Absorptionsstreif zwischen 125 und 406 $\mu\mu$.

273. Ueber die Absorption durch gefärbte Gläser mögen wenige Worte renügen, da die Verhältnisse zu sehr von der chemischen Zusammensetzung ier Gläser, von der bei ihrer Herstellung angewandten Temperatur und anderen 'mständen abhängen, nicht aber nur von der Menge des färbenden Bestandheils, wie vielfach angenommen wird.

Es kommen im Wesentlichen nur zwei Abhandlungen in Betracht.

Eder und Valenta²) photographiren das Funkenspectrum von Legiungen durch Platten der Gläser und zeichnen die Absorptionscurven. Sie besprechen: Gold-Rubinglas, Kupferoxydulglas, Kupferoxydglas, Chromoxydglas, 'hromatglas, Kupferchromatglas, Kobaltglas, Nickel-Bleiglas, Manganglas, Uranglas, Silberglas, Eisenoxydulglas, Eisenoxydglas, Kohleglas, Selenglas.

A. H. Krüss, Inaug.-Diss. Jenu 1903; Zs. f. Instrkde. 23. p. 197—207, 229—289(1903).
 J. M. Eder und E. Valenta, Denkschr. Wien. Ak. 61. p. 285 - 295 (1894).

Die zweite Untersuchung ist von Zsigmondi¹⁾ ausgeführt: er verschmilzt verschiedene Glassorten mit den Oxyden von Cr, Cu, Co, Ni, Mn, Fe, Ur, und bestimmt photometrisch die Absorption für verschiedene Wellenlängen. Die Resultate sind in Tafeln niedergelegt. Da diese Gläser von Schott und Genossen in Jena immer wenigstens annähernd ebenso hergestellt werden können, sind diese Veröffentlichungen practisch von Wichtigkeit.

Ueber die optisch zur Abschwächung des Lichtes viel gebrauchten Rauchgläser finden sich zerstreut eine ganze Menge Notizen, die meist besagen, dass die Gläser nicht von allen Wellenlängen gleich viel absorbiren, sondern im Allgemeinen die kurzen Wellen stärker, dass aber grosse Unterschiede zwischen den Gläsern vorkommen, daher jedes besonders untersucht werden muss. Ich will hier nur auf Messungen von Vierordt²⁾ und von Krüss³⁾ hinweisen,

274. Von nicht minderer Wichtigkeit als das Glas ist für die kürzeren Wellen der Quarz. Die erste Andentung dafür, dass er im Ultraviolett viel durchsichtiger sei, findet sich bei Untersuchungen von Briot und Becquerell, welche bemerken, dass die Phosphorescenz erregende Wirkung des Kupferfunkens durch Quarz weit besser hindurchgehe, als durch Glas: 11 mm Quarz schwächten weniger, als 3,5 mm Glas. Freilich verstanden die Autoren den Grund nicht, so wenig, wie bei gleichen Versuchen Matteuccie, und bald darauf macht Becquerel⁽⁴⁾) die irreführende Bemerkung, für die Photographie des Sonnenspectrums sei Flintglas ebenso gut wie Quarz.

Erst Stokes) erkannte die Durchlässigkeit des Quarzes für kurze Wellenlängen; er meint fälschlich, das Ende des Sonnenspectrums werde nur durch die Linsen und Prismen aus Glas bedingt. Stokes) ist auch der erste, der die wichtige Consequenz daraus zieht und sich einen Quarzapparat bauen lässt, mit welchem er einige Jahre später) die weite Erstreckung der Funkenspectra ins Ultraviolett entdeckt; er erreicht hier die Aluminiumlinien 32 (= 186 µµ), findet aber, dass für diese Wellenlängen auch der Quarz anfange, undurchsichtig zu werden. — Schon vorher hatte Crookes!) einen Quarzapparat gebaut, auch Miller!) folgt bald nach.

¹⁾ R. Z sig m o n d y , Drudes Ann. 4. p 60 71 (1901); Zs. f. Instrkde. 21. p. 97 101 (1901).

²⁾ K. Vierordt, Die Anwendung des Spectralapparates zu Photometrie der Absorptionsspectren. Tübingen 1873. p. 11.

³⁾ G. und H. Krüss, Colorimetric und quantitative Spectralanalyse. Hamburg 1891. p. 257.

⁴⁾ J. B. Briot et E. Beegnerel, C. R. S. p. 223 229 (1839).

⁵⁾ Ch. Matteucci, Bibl. univ. de Genève 40. p. 159 172 (1842).

⁶⁾ E. Becquerel, Ann. chim. et phys. (8) 9, p. 257 322 (1843).

⁷⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852, H. p. 463 - 562.

⁸⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 1853, III. p. 385-396.

⁹⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 152, H. p. 599 -619 (1862).

¹⁰⁾ W. Crookes, Photogr. soc. J. 2, p. 292 295 (1856)*; Pogg. Ann. 97, p. 616 - 622 (1856).

¹¹⁾ W. A. Miller, Phil. Trans. 152, I. p. 861-887 (1863).

Nachdem noch Hankel¹) gefunden, dass die photographisch wirksamen strahlen des Sonnenlichtes durch Quarz gar nicht geschwächt werden, vergeht ine lange Pause, bevor Sor et sich genauer mit dem Quarz beschäftigt. Sor et²) indet, dass, wenn er in seinem Apparat, der eine Linse und ein Prisma aus Quarz enthält, noch eine Quarzschicht von 30 mm einschaltet, Al 32 (= 186) chon unsichtbar wird, Al 31 (= 193) sehon sehr geschwächt ist. Bei 60 mm Quarz ist schon 199 $\mu\mu$ mühsam zu sehen, bei 100 mm ist 202 $\mu\mu$ kaum sichtbar, bei 130 mm Quarz nicht mehr. Die Absorption des Quarzes beginne bei In 27 (= 210 $\mu\mu$).

Weitere Angaben liefert Schumann³); es gelingt ihm, mit einem Apparat, ter nur Fluorit enthält, zahlreiche Linien der Metallfunkenspectra bis zu .—182 µµ zu photographiren. Schichten von 2--3 cm Quarz schwächten diese inien sehr erheblich, während einige mm nur geringen Schaden machen. Später arbeitet Schumann⁴) mit einem Quarzapparat, der schon 21 mm Quarz enthält. Bei Zufügung von 3 mm Quarz wird 186 sichtbar geschwächt, ei 20 mm Quarz erscheinen die Linien von 199-186 µµ selbst bei 60 facher Expositionszeit nicht mehr.

Quantitative Bestimmungen hat nur Pflüger⁵) ausgeführt; er findet, lass eine Platte von 1 cm Dicke folgende Lichtmengen in Procenten aborbirt;

bei 222 $\mu\mu$: 5.8%, bei 211: 8%, bei 203: 16.1%, bei 186: 32.8%, bei 228% bei 228% bei 211: 8%, bei 203: 16.1%, bei 186: 32.8%, bei 212: 8%, bei 212: 8%, bei 213: 46.1%, bei 186: 32.8%, bei 212: 8%, bei 213: 48%, bei 214: 8%, bei 214: 8%, bei 214: 8%, bei 214: 8%, bei 215: 8%, bei 216: 48%, bei

275. Im Ultraroth hat zuerst Rubens 7) [die Absorption gemessen. Er giebt als Absorptionsconstanten k nach der Gleichung i — i_o e $^{k d}$ für d — 1 cm.

$$\lambda$$
 1.7 μ 2.3 μ 2.7 μ 2.9 μ 3.1 μ k 0.00 0.02 0.08 0.13 0.21.

Dann führt Merritt') die Beobachtungen bis zu längeren Wellen durch und zwar für den ordinären und extraordinären Strahl. Er findet für k:

W. Hankel, Abh. sächs, Akad. 6, p. 53 90 (1861).

²⁾ J. L. Soret, Arch. sc. phys. nat. (2) 61, p. 322 359 (1878); J. de phys. 8, p. 145-58 (1889).

³⁾ V. Schumann, Photogr. Rundschau 1892, Heft 11.

⁴⁾ V. Schumann, Wien. Ber. 102, Ha. p. 415-475 (1893).

⁵⁾ A. Pflüger, Physik. Zs. 5, p. 215 216 (1904).

⁶⁾ W. A. Shenstone, Nat. 64. p. 65 -67 (1901).

⁷⁾ H. Rubens, Wiedem. Ann. 45. p. 238 - 261 (1892).

⁸⁾ E. Merritt, Wiedem. Ann. 55, p. 49--64 (1895).

 $\lambda / 2.72 / 2.83 / 2.95 / 3.07 / 3.17 / 3.38 / 3.67 / 3.82 / 3.96 / 4/12 / 1.50 <math>\mu$ ordinärer Strahl: $k \cdot 0.20 \cdot 0.17 \cdot 0.57 \cdot 0.31 \cdot 0.20 \cdot 0.15 \cdot 1.26 \cdot 1.61 \cdot 2.04 \cdot 3.41 \cdot 7.30$

 λ (2.74 (2.89) (3.00 (3.08) (3.26) (3.13 (3.52) (3.59) (3.64) (3.74) (3.91) (4.19) (4.36) μ extraordinärer Strahl. $k^{\frac{1}{2}} 0.0^{-1} 0.11 [0.33 \ 0.26 \ 0.11 \ 0.51 \ 0.76 \ 1.88 \ 1.83 \ 1.62 \ 2 \ 22 \ 3.35 \ 8.0$

Danach ist für den ordinären Strahl ein Absorptionsstreif bei 2.9 μ) vorhanden, der für den extraordinären Strahl viel weniger ausgeprägt ist. $4.75~\mu$ ging nichts mehr durch die Platten von 3 und 4 mm Dicke.

E. F. Nichols 2) beobachtet mit dem Radiometer als Messinstrument, dass für $\lambda \, \rangle \, 7 \, \mu$ die Durchlässigkeit des Quarzes 0 wird und metallische Reflexion eintritt. Genauer untersuchen Rubens und Nichols3) dieses Verhalten; sie finden metallische Reflexion, also Absorptionsstreifen, bei 8.50, 9.02. 20.75 u; letzterer reicht bis 21.4 u.

Für noch längere Wellen wird Quarz wieder durchlässig: Rubens und Aschkinass¹) zeigen, dass durch zwei Quarzplatten von 0.5 resp. 5.25 mm Dicke von den Reststrahlen des Steinsalzes ($\lambda=51~\mu$) noch 61 resp. $8^{6}\mu$ durchgelassen werden, von den Reststrahlen des Sylvin $(\lambda;61\,\mu)$ noch 77 resp. 18%. Dieselben b finden weiter, dass für diese langen Wellen der Brechungsexponent sehr gross ist, so dass durch Brechung in einem spitzwinkligen Prisma Strahlen abgesondert werden können, die ihr Energiemaximum bei $56~\mu$ haben.

Rosenthal⁶) findet die Absorptionsstreifen bei 8.49 und 9.03 µ. 0.1 mm dickes Plättchen liess $\lambda > 10\,\mu$ wieder etwas hindurch, von 16 μ etwa 35%; dann nahm die Durchlässigkeit bis 20 µ wieder auf 0 ab. Eine 1 mm dicke Platte absorbirt zwischen 3.5 μ und 20 μ Alles.

Eine Abhandlung von Bouman b will ich nur erwähnen.

Martens's) berechnet, dass Quarz im Ultraviolett zwei Absorptionsstreifen mit metallischer Reflexion haben müsse bei 1014 A und 1022 Å, von welchen der erste wahrscheinlich dem ordinären, der zweite dem extraordinären Strahl angehöre.

276. Wohl das werthvollste, jedenfalls das kostspieligste Material für optische Zwecke ist der Flussspath oder Fluorit (CaFl,). Flussspath ist

¹⁾ J. Königsberger findet die Wellenlänge zu etwa 3 µ; ausserordentlich stark ist der Streif im Amethyst, wo er bei 3.1 µ liegt: vielleicht gehört er daher nicht zum reinen

²⁾ E. F. Nichols, Berl. Ber. 1896, p. 1183 - 1196; Physic. Rev. 4, p. 297 - 318 (1896); Wiedem, Ann. 60, p. 401 - 417 (1897).

³⁾ K. Rubens und E. F. Nichols, Wiedem, Ann. 80, p. 418 462 (1897).

⁴⁾ H. Rubens und E. Aschkinass, Wiedem. Ann. 65, p. 241-256 (1898).

⁵⁾ H. Rubens und E. Aschkinass, Wiedem. Ann. 67. p. 459 466 (1899).

⁶⁾ H. Rosenthal, Wiedem. Ann. 68, p. 783 500 (1899).

⁷⁾ J. P. Bouman, Versl. van de gew. vergad . . . Acad. Amsterdam 5, p. 135 142 (1897).

⁸⁾ F. F. Martens, Drudes Ann. 6, p. 603 -640 (1901).

var ein sehr häutig vorkommendes Material, allein nur ein einziges Mal¹) ist 1 Anfang des vorigen Jahrhunderts ein Fund von ganz klarem und optisch 1 ausgezeichnetem Fluorit gemacht worden, dessen Reste sich fast ganz in 2 m Händen der Firma Zeiss in Jena befinden.

Dass Fluorit für Wärmestrahlen viel durchlässiger als Glas sei, bemerkte ahon Melloni: er wurde dann zuerst von Desains?) in diesem Sinne beitzt. Magnus?) bemerkt, dass die von Steinsalz ausgehenden Wärmestrahlen in Fluorit fast vollkommen absorbirt würden, aber nicht umgekehrt. Für as sichtbare Spectrum ist guter Fluorit vollkommen durchlässig; Stokes!) uss unreines Material gehabt haben, wenn er Absorptionsstreifen, namentlich in Roth, findet.

Für Ultraviolett hat wohl W. A. Miller b zuerst auf die völlige Durchchtigkeit hingewiesen, Mascart b zuerst davon Gebrauch gemacht; er sagt, luorit sei besser, als Quarz. Dass er im gewöhnlich photographirbaren Specum völlig durchlässig sei, also bis 486 $\mu\mu$, ist noch oft hervorgehoben, ich wähne nur noch Hartley und Huntington b, sowie E. Nichols bass ber für kürzere Wellen, bis etwa 100 μ hin, das einzige brauchbare Marial bildet, wissen wir erst durch die Arbeiten von Schumann. Ob noch esentlich kürzere Wellenlängen durchgelassen werden, ist unbekannt; es sheint, als ob bei der von Schumann erreichten Grenze b die Durchlässigeit aufange geringer zu werden. Martens berechnet aus der Helmholtzett elerschen Dispersionsformel, dass ein Absorptionsstreif bei 952 A liege.

Pflüger⁽¹²⁾ hat neuerdings die Absorption durch Flussspath gemessen; ne Schicht von 1 cm absorbirt von dem eintretenden Lichte bei 186 $\mu\mu$ besits 20^{6} n.

- Siehe E. Abbe, Zs. Instrkde, 10, p. 1-6 (1890).
- 2) P. Desains, C. R. 65, p. 406 408 (1867).
- 3) G. Magnus, Berl. Ber. 1869, p. 482-483.
- 4) G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852, II. p. 163 -562.
- 5) Auch J. Königsberger giebt für einen röthlich-violetten Fluorit zwei Absorptionsreifen, im Rothgelb und im Grün, an. Habilitationsschrift. Freiburg 1900. Bei Teubner, eipzig 1900.
 - 6) W. A. Miller, Phil. Trans. 152, I. p. 861 887 (1863).
 - 7) E. Mascart, C. R. 68, p. 402 403 (1869).
 - W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257-274 (1879).
 - 9) E. Nichols, Phys. Rev. 2, p. 302-305 (1895).
- 10) Welche Wellenlänge Schumann erreicht hat, ist noch immer unbekannt. Schuann selbst schätzte sie auf etwa 1000 A; Martens in der gleich zu erwähnenden Abhanding meint nach der ihm von Schumann angegebenen grössten Ablenkung 1250 Å anchmen zu sollen. Das ist nicht ganz richtig, wie Schumann mittheilte: die angegebene blenkung bezieht sich auf die Axe der Camera, also die Mitte der letzten Platte; die eine albe Platte enthält also noch kürzere Wellenlängen. Neuerdings hat Lyman (Astrophys. 19. p. 262 267 (1904) nach dem Schumannschen Verfahren mit Gitter die Wellenlänge 179 Å erreicht. Siehe auch V. Schumann, Smithon. Contrib. 29. Nr. 1413 (1903).
 - 11) F. F. Martens, Drudes Ann. 6. p. 603 640 (1901).
 - 12) A. Pflüger, Physik. Zs. 5, p. 215-216 (1904).

Die erste moderne Angabe für das Ultraroth findet sich bei Rubens) der sagt, bis zur untersuchten Wellenlänge $(3,3|\mu)$ sei Fluorit vollkommen durchsichtig. Gleichzeitig sagt W. H. Julius 3, Fluorit sei bis 12 μ ganz diatherman, wobei freilich seine Wellenlängen falsch waren. Dann können Rubens und Snow3) bis zu $\lambda = 8 \mu$ vordringen, erkennen aber nicht, dass hier Absorption beginnt. Das findet Paschen4); die Absorption wird merklich von etwa 7.6 μ an und beträgt in einer Platte von 4 mm Dicke bei 8.2 μ : 9%, bei 8.8 μ : 19%, bei 9.4 μ : 32%. Rubens und Trowbridge 5 führen dann weitere Messungen aus: eine Platte von 4 cm lässt in Procenten hindurch; bei 8 μ : 81.4, bei 9 μ : 54.3, bei 10 μ : 16.4, bei 11 μ : 1.0, bei 12 μ : 0.

Ferner bestimmen Rubens und Nichols") die Wellenlängen der Reststrahlen des Fluorit, d. h. des Absorptionsstreifens mit metallischer Reflexion; es findet sich: $24~\mu$. Eine genauere Untersuchung von Rubens") zeigt dann, dass ausserdem noch ein stärkerer Absorptionsstreif bei 31.6 μ vorhanden ist. Endlich berechnet Martens") aus der Dispersionsformel, dass bei 40 μ noch ein Absorptionsstreifen liegen müsse.

277. Der Kalkspath oder isländische Doppelspath (Ca CO₂) ist für beide Enden des Spectrums schlechter, als die beiden vorgenannten Substanzen und wird daher kaum mehr gebraucht, höchstens noch, um mit Quarz achromatische Linsen zu bilden.

Soret 9) giebt an, ein Stück von 6 cm. Dicke lasse Cd 25 (— 222 $\mu\mu$) noch gut hindurch, Cd 26 (= 214 $\mu\mu$) kaum. Ebenso sagt Saras in 19), Cd 26 werde sehr geschwächt.

Pflüger ⁽¹⁾ findet, dass eine Platte von 1 cm Dicke von dem eintretenden Licht absorbire: bei 280 $\mu\mu$: 15 %, bei 258: 26 %, bei 240: 14 %, bei 231: 69 %, bei 214: 97 %.

Für das Ultraroth hat zuerst Merritt $^{(12)}$ Absorptionsconstanten bestimmt nach der Gleichung i = i_0 e $^{-kd}$, für d = 1 cm. Er findet für den ordinären Strahl:

- 1) H. Rubens, Wiedem, Ann. 45 p. 235 261 (1892).
- 2) W. H. Julius, Verh. Ak. v. Wet. Amsterdam 1, 1 (1892).
- H. Rubens und B. W. Snow, Wiedem. Ann. 48, p. 529-- 541 (1892); Phil. Mag. (5)
 p. 35 45 (1893).
 - 4) F. Paschen, Wiedem, Ann. 58, p. 301 333 (1894).
 - 5) H. Rubens and A. Trowbridge, Wiedem. Ann. 60, p. 724-- 739 (1897).
- H. Rubens and E. F. Nichols, Berl. Ber. 1896, p. 1393 -1400; Wiedem, Ann. 60,
 p. 118 162 (1897).
 - 7) H. Rubens, Wiedem. Ann. 69, p. 578, 588 (1899).
 - s) F. F. Martens, Drudes Ann. 8, p. 603 640 (1901).
 - 9) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (2) 61, p. 322 359 (1878).
 - 10) E. Sarasin, C. R. 95, p. 680-682 (1882).
 - 11) A. Pflüger, Physik. Zs. 5. p. 215 216 (1904).
 - 12) E. Merritt, Wiedem. Ann. 55, p. 49-64 (1895).

Für den extraordinären Strahl gelten die Zahlen:

R 9.6 18.6 & 6.6 14.3 11.6 6.1 5.5 8.0

Also sind Absorptionsstreifen für den ordinären Strahl bei: 2.44 μ , 2.74 μ , .4 μ , 4.0 μ , 4.6 μ ; für den extraordinären bei: 3.28 μ , 3.75 μ , 4.66 μ . Der ordiäre Strahl wird viel mehr geschwächt als der extraordinäre.

Dann findet Aschkinass), dass Kalkspath metallische Reflexion, Aborptionsstreifen, für 6.67 und 11.40 μ besitze; da Marmor genau dieselben treifen zeigt, ausserdem noch einen bei 29.4 μ , so vermuthet Aschkinass, ass auch Kalkspath diesen Streifen zeigen müsse.

Martens²) berechnet aus der Dispersionsformel, dass die beiden ersten streifen dem ordentlichen Strahl angehören müssen, der bei 6.67 μ jedenfalls icht dem ausserordentlichen. Im Ultraviolett soll der ordinäre Strahl Aborptionsmaxima etwa bei 0.1 und 0.16 μ , der extraordinäre bei 0.106 μ aben. Für Nicolsche Prismen machen Nichols und Snow³) einige Anaben, aus welchen aber nur zu ersehen ist, dass bei etwa 500 $\mu\mu$ die Absorption anfängt stark zu wachsen.

278. Für das Ultraroth ist Steinsalz (NaCl) von hervorragender Wichigkeit geworden; Melloni⁴) hat zuerst seine hohe Durchlässigkeit für Wärmetrahlen bemerkt und fälschlich gemeint, es lasse alles durch. Dagegen sind le la Provostaye und Desains⁵) aufgetreten, und eine ganze Reihe von forschern⁶) haben sich theils für, theils gegen die Mellonischen Angaben ausgesprochen. Magnus findet, Steinsalz sende Strahlen nur von ganz betimmter Wellenlänge aus, und absorbire auch nur diese.

Die erste genauere Kenntniss verdanken wir wieder Rubens 7), welcher indet, dass bei etwa 10 μ die Durchlässigkeit abzunehmen anfange. In der

- E. Aschkinass, Drude's Ann. I. p. 42-68 (1899).
- 2) F. F. Martens, Drude's Ann. 6. p. 603 640 (1901).
- 3) E. L. Nichols and B. W. Snow, Phil. Mag. (5) 83, p. 379-382 (1892).
- 4) M. Melloni, Ann. chim. et phys. (2) 55. p 337 397 (1833).
- 5) H. de la Provostaye et P. Q. Desains, C. R. 36, p. 84-87, C. R. 37, p. 669-671 1853).

⁶⁾ M. Melloni, C. R. 36. p. 709-713 (1853); J. Müller, Pogg. Ann. 105. p. 387-359, 548-547 (1858); H. Knoblauch, Pogg. Ann. 120. p. 177-286 (1863); G. Magnus, Pogg. Ann. 188. p. 833-334 (1869); H. Buff, Pogg. Ann. 158. p. 177-213 (1876); J. R. Harrison, Phil. Mag. (5) 8. p. 424-428 (1877); C. Baur, Wiedem. Ann. 19. p. 17-21 (1883); M. Abramzyk, Wiedem. Ann. 64. p. 625-654 (1898).

⁷⁾ H. Rubens, Verhandl. phys. Ges. 15. p. 108-110 (1896).

schon mehrfach erwähnten Arbeit von Rubens und Nichols!) wird die Wellenlänge der Reststrahlen zu etwa 56 μ berechnet, ferner angegeben, dass von den Reststrahlen des Fluorit (24 +32 μ), durch eine Steinsalzplatte von 1.92 mm Dicke 11 % durchgelassen werden, von 5.85 mm 2.1 %, von 14 mm nichts. Dann geben Rubens und Trowbridge?) die Durchlässigkeit für eine 1 cm dicke Schicht in %:

```
\lambda = 9 + 10 + 11 + 12 + 13 + 11 + 15 + 16 + 17 + 18 + 19 + 20.7 + 23.7 <math>\mu = 99.5 + 99.5 + 99.5 + 99.5 + 97.6 + 93.4 + 81.6 + 66.1 + 51.6 + 27.5 + 9.6 + 9.6 + 9
```

Nun gelingt es Rubens und Aschkinass³) experimentell die Wellenlänge der Reststrahlen zu 51.2 μ zu bestimmen.

Endlich berechnet Martens 3) aus der Dispersionsformel, dass Steinsalz im Ultraviolett zwei Absorptionsstreifen bei 110 $\mu\mu$ und 156 $\mu\mu$ haben müsse, im Ultraroth noch einen bei 87 μ .

Für das Ultraviolett wird Steinsalz kaum benutzt. Miller⁵) bemerkt zuerst, es sei ziemlich gut durchlässig; dasselbe sagen Schönn⁶) und E. Nichols.⁵) Martens kann Brechnungsexponenten bis 186 µµ bestimmen.

Pflüger's) findet, dass eine Platte von 1 cm von dem eintretenden Lichte absorbire: bei 280 $\mu\mu$: 4.5%, bei 231: 14%, bei 210: 23%, bei 186: 30%. Steinsalz ist danach eben so gut, wie Quarz, vielleicht noch etwas besser.

279. Dass Sylvin (KCl) ein ebenso gut für Ultraroth durchlässiges Material sei, bemerken fast gleichzeitig Magnus") und Knoblanch "). Wegen der Seltenheit des Sylvins ist es aber wenig benutzt worden. Unsere Kenntnisse über die Absorptionsverhältnisse beruhen ausschliesslich auf den Untersuchungen von Rubens und seinen Mitarbeitern. Nachdem er ") gefunden, dass Sylvin erst bei etwas grösseren Wellenlängen zu absorbiren aufängt, als Steinsalz, und bis zu 24 µ immer durchsichtiger bleibt, bestimmt er mit Trowbridge") die Durchlässigkeit durch 1 cm Dicke in "():

```
λ 9 | 10 | 11 | 12 | 13 | 14 | 15 | 16 | 17 | 18 | 19 | 20.7 | 28.7 μ
100.2 | 98.8 | 99.0 | 99.5 | 99.5 | 97.5 | 95.4 | 98.6 | 92.2 | 86.2 | 75.8 | 58.5 | 15.5
```

Endlich ermittelt er mit Aschkinass³) die Wellenlänge der Reststrahlen zu 61.1 μ . In früheren Abhandlungen hatte Rubens¹²) zwei Ab-

H. Rubens und E. F. Nichols, Berl. Ber. 1896, p. 1893 - 1400, Wiedem. Ann. 60, p. 418- 462 (1897).

²⁾ H. Rubens and A. Trowbridge, Wiedem, Ann. 80, p. 724 - 739 (1897).

³⁾ H. Rubens und E. Aschkinass, Wiedem, Ann. 65, p. 241 - 256 (1898).

⁴⁾ F. F. Martens, Drude's Ann. 8, p. 603 - 640 (1901).

⁵⁾ W. A. Miller, Phil. Trans. 152, L. p. 861 - 887 (1869).

⁶⁾ L. Schönn, Wiedem, Ann. 9, p. 483-492 (1880).

⁷⁾ E. Nichols, Physic. Rev. 2, p. 302 305 (1895).

⁸⁾ A. Pflüger, Physik. Zs. 5, p. 215 216 (1904).

⁹⁾ G. Magnus, C. R. 66, p. 1802 (1868); Pogg. Ann. 188, p. 338 | 334 (1869).

¹⁰⁾ H. Knoblauch, Pogg. Ann. 186, p. 66-70 (1869).

¹¹⁾ H. Rubens, Verhandl. phys. Ges. 15, p. 108-110 (1896).

¹²⁾ H. Rubens, Wiedem, Ann. 53, p. 266 - 286 (1894) u. Wiedem, Ann. 54, p. 476-485 (1895).

orptionsstreifen bei 3.23 und 7.23 μ resp. bei 3.20 und 7.08 μ gefunden; in len späteren Abhandlungen werden sie nicht mehr erwähnt; vielleicht hanlelte es sich um Verunreinigungen des betreffenden Prismas. Martens bindet noch Absorption bei 193 $\mu\mu$; er berechnet, dass Streifen metallischer Absorption bei 114 $\mu\mu$, 164 $\mu\mu$, 100 μ liegen müssen.

280. Für das Ultraroth sehr durchlässig ist noch geschmolzenes **Chlorither** (Ag Ch, das sogen, Hornsilber, Schultz-Sellack²) machte zuerst auf iese Eigenschaft aufmerksam; dann benutzten Rubens und Nichols³) solche latten zum Verschluss des Radiometers. Sie finden, dass es bis 20 μ recht urchlässig sei; eine Platte von 2.5 mm absorbirt bei etwa 23 μ : 60%, bei 4 μ : 63%, bei 25 μ : 67%. — Von den Reststrahlen des Fluorit (24—31 μ) ässt eine Platte von 0.25 mm: 77% durch, eine Platte von 0.45 mm: 52.8%, on 1.7 mm: 43.7%. Rubens und Trowbridge bestimmen dann noch die burchlässigkeit einer 3.08 mm dicken Schicht zwichen 8 μ und 20 μ ; die Zahlen, ie nicht von dem Verlust durch Reflexion befreit sind, zeigen langsam von 0% bis 67% wachsende Durchlässigkeit, um dann plötzlich zu fallen. Von en Reststrahlen des Steinsalzes und des Sylvins (51 μ und 61 μ) lässt dagegen ine Platte von 3 mm nichts hindurch⁴).

Jodsilber soll nach Schultz-Sellack) von 430 μμ an alles absorbiren. Ueber Bromsilber (Ag Br), das Material unserer Trockenplatten, liegen ür das Ultraviolett einige Angaben von Schumann) vor: es absorbirt alle strahlen von D an bis zu den kürzesten Wellenlängen. Lange Wellen gehen ach Schultz-Sellack gut hindurch.

Ueber das Verhalten der für die Photographie nicht minder wichtigen Felatine siehe Bd I, p. 620.

281. Glimmer wird wegen seiner Spaltbarkeit und der Leichtigkeit, nit der man deshalb ausserordentlich dünne ebene Platten, z. B. zum Einchliessen von Flüssigksitsschichten, herstellen kann, oft gebraucht. Im Ultraoth finden Rubens und Nichols3) vier Stellen mit metallischer Reflexion, 32, 9.38, 18.40, 21.25 μ . Die beiden ersten und die vierte liegen sehr nahe em Absorptionsstreifen des Quarz, die Autoren meinen daher, dass sie von lieselsäure herrühren.

Von den Reststrahlen des Fluorit gehen durch Glimmer von 0.015 mm .9%, durch 0.032 mm: 1.3%, durch 0.1 mm 0.4%. Für längere Wellen scheint r wieder durchlässiger zu werden, denn von den Reststrahlen des Steinsalzes nd des Sylvins% gehen durch 0.02 mm 53 resp. 55%.

¹⁾ F. F. Martens, Drude's Ann. 9, p. 603 -640 (1901).

²⁾ C. Schultz-Sellack, Pogg. Ann. 139, p. 182--187 (1870).

³⁾ H. Rubens und E. F. Nichols, Berl. Ber. 1896, p. 1393-1400, Wiedem. Ann. 60, 418 462 (1897).

⁴⁾ H. Rubens und E. Aschkinass, Wiedem. Ann. 65, p. 241-256 (1898).

⁵⁾ C. Schultz-Sellack, Astron. Nachr. 84, p. 90 (1874).

⁶⁾ V. Schumann, Wien. Ber. 102, Hu. p. 415-475, 625-694 (1894); siehe auch Eder's ahrb. f. Photogr. 7. p. 160-165 (1893).

Dann hat Rosent hall) die Absorption und Emission von Glimmer untersucht; in Absorption findet er den Streif bei 8.3 μ nicht, wohl aber liegen Emissionsmaxima bei 8.3 und 9.4 μ . Ein Durchlässigkeitsmaximum liegt bei 14 μ . Für 3 Platten wird die Menge des absorbirten Lichtes zwischen 4 μ und 9 μ in Tabellen wiedergegeben. Coblentz2) kann die beiden Bänder in Emission nicht finden. Es ist sehr wahrscheinlich, dass verschiedene Glimmer erhebliche Abweichungen zeigen. Nach Sa und ers2) ist Glimmer bei 5 μ gut durchlässig.

Ueber Dichroismus liegen Angaben von Königsberger 4) vor für Biotit-glimmer und Muskowitglimmer zwischen 0.7 und $4~\mu$.

Im Ultraviolett beginnt nach Nichols η Glimmer stark zu absorbiren bei 330 μμ; nach Liveing und Dewarth beginnt die Absorption bei 340 wird stark bei 2947, vollständig bei 2840.

282. Für Turmalin hat Merritt" Beobachtungen gemacht; sie umfassen den ordinären und extraordinären Strahl im Ultraroth. Der ordinäre Strahl beginnt bei einer Platte von 2.22 mm durchzugehen von 1.2 μ an, erreicht ein Maximum bei 1.9 μ , dann ein Minimum bei 2.82, ein zweites Maximum bei 3.2 μ . Für den extraordinären Strahl wächst die Durchlässigkeit von der rothen Grenze des Spectrums, erreicht ein Maximum bei 0.85 μ , ein Minimum bei 1.25, ein Maximum bei 1.9, ein Minimum bei 2.75, ein Maximum bei 3.3 μ . — Im Ultraviolett hat Agafanoff's) untersucht.

Nach Nichols⁵) wird vom ultravioletten Sonnenspectrum nichts durchgelassen. — Den Dichroismus im sichtbaren Spectrum untersuchten: Pulfrich⁹), Ehlers ¹⁰), Ites. ¹¹)

283. Den Beschluss dieser Reihe von Körpern, welche sämmtlich zu optischen Zwecken gebraucht werden, möge Ebonit oder Hartgummi bilden.

Nach Abney und Festing ¹²) werden Strahlen zwischen 0.75 und 1.5 μ durchgelassen; dass neben Ultraroth auch sichtbare rothe Strahlen durchgehen, finden gleichzeitig Ayrton und Perry ¹⁰). Bell ¹⁴) benutzt das Spectrophon zur Untersuchung; Ultraroth und der Anfang des Roth gehe durch. Arnô ¹⁰)

- 1) H. Rosenthal, Wiedem, Ann. 68, p. 783 800 (1899).
- 2) W. W. Coblentz, Physic. Rev. 17, p. 51-59 (1903).
- 3) F. A. Saunders, Johns Hopkins Univ. Circ. 18, Nr. 140, p. 58 (1899).
- J. Königsberger, Inauguraldiss. Berlin 1897; auch Wiedem. Ann. 61, p. 687-704 (1897).
 - 5) E. Nichols, Physic. Rev. 2, p. 302 305 (1895).
 - 6) G. D. Liveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 35, p. 71 74 (1883)
 - 7) E. Merritt, Wiedem. Ann. 55, p. 19 64 (1895).
 - V. Agafan off, Arch. sc. phys. et nat. (4) 2, p. 349 364 (1896).
 - 9) C. Pulfrich, Zs. f. Krystall, 6, p. 142 159 (1882).
 - 10) J. Ehlers, Neues Jahrb. f. Mineral. Beilagebd. 11. p. 259-317 (1897).
 - 11) P. Ites, Inaug.-Dissert. Göttingen 1903.
 - 12) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Mag. (5) 11. p. 300--301 (1881).
 - 13) W. E. Ayrton and J. Perry, Phil. Mag. (5) 12, p. 196 199 (1881).
 - 14) A. G. Bell, Phil. Mag. (5) H. p. 510 -528 (1881).
 - 15) R. Arno, Atti accad. Torino. 28, p. 746-745 (1893).

untersucht Platten von 0.12, 0.44, 0.52 mm Dicke auf ihre Durchlässigkeit für Strahlen verschiedener Herkunft. Die Reihe abnehmender Durchlässigkeit ist: Hühlampe mit Glasschirm, dieselbe ohne Schirm, Locatellische Lampe, glühende Eisenplatte, Lesliescher Würfel. Da in derselben Reihenfolge die nittlere Wellenlänge der ausgesandten Strahlung wächst, zeigt sich, dass zürzere ultrarothe Strahlen besser durchgelassen werden. Die dünnste Schicht iess von den verschiedenen Lichtquellen zwischen 75 und 31 % durch. — Nichols h bestimmt die Durchlässigkeit durch eine Schicht von 0.2 mm, ohne Berücksichtigung der Reflexion:

. | 0.775 | 0.862 | 0.940 | 1.15 | 1.11 | 1.58 | 1.85 | 2.37 | 2.90
$$\mu$$
 | Durchgelassen | 30.7 | 54.1 | 58.9 | 65.0 | 58.4 | 58.9 | 58.1 | 52.0 | 56.6 in %

H. Becquerel²) findet mit Hülfe phosphorescirender Platten, dass 0.76 bis 1.8 μ hindurchgehe; ein 0.6 mm dickes Plättchen liess 4 % der Strahlung ines 400 % heissen Körpers durch. Auch Bianchi³) veröffentlicht Versuche, ie nichts Neues enthalten.

D) Absorption einiger Flüssigkeiten.

284. Unter den Flüssigkeiten ist die wichtigste das Wasser, da es als Iauptlösungsmittel dient und seine Absorption sich daher stets in der aller züssrigen Lösungen findet.

Die alteren Vorstellungen über das Verhalten des Wassers erscheinen us heute sehr merkwürdig: so meint Newton 1), das Wasser reflectire Violett nd Blau, lasse Roth am besten durch; de Maistre 5) sagt, es sei blau im effectirten, orangegelb im durchgehenden Lichte, Arago⁶) giebt Blau und rün an.

Es scheint, dass Davy zuerst ausgesprochen habe, die Farbe des Wassers i dieken Schichten sei blau, und dass Bunsen?) den ersten Versuch zur Beätigung ausgeführt habe, indem er Licht durch eine 2 m lange mit Wasser sfüllte Röhre beobachtete; es trat dann Licht aus, welches desto reiner blau ar, je dicker die Wasserschicht.

Es folgt daraus, dass Wasser jedenfalls die langen Wellen stärker absorrt, als die kurzen. Dass es auch die noch längeren ultrarothen Strahlen ark absorbire, hatte schon Melloni's) angegeben, der fand, dass die Absorpon desto grösser sei, je niedriger die Temperatur der Strahlungsquelle, d. h.

- E. F. Nichols, Physic. Rev. L p. 1 18 (1893).
- 2) H. Berguerel, C. R. 124, p. 984 988 (1897).
- 3) E. Bianchi, Nuovo Cim. (1) 8, p. 285 | 295 (1898).
- 4) J. Newton, Optice, Liber I, Pars II, Prop. X. p. 176 der zweiten lateinischen Ausbe von Clarke, London 1719.
 - X. de Maistre, Bibl. univers 51, p. 226 242 (1832).
 - 6) D. F. J. Arago, C. R. 7, p. 206 230 (1838); Pogg. Ann. 45, p. 468-474 (1838).
 - R. Bunsen, Ann. d. Chem. u. Pharm. 72, p. 1 59 (1847), siehe p. 44.
- 8) M. Melloui, Ann. chim. et phys. (2) 48, p. 385-395 (1831); Pogg. Ann. 24, p. 640-9 (1832).

um je längere Wellen es sich handelt. Das bestätigt Desains i, der zeigt, dass die Strahlung von glühendem Platin viel stärker durch Wasser geschwächt werde, als die der Sonne; von ersterer wurden 95% absorbirt. i Auch Tyndall i) hob hervor, dass Wasser einer der undurchlässigsten Körper für Wärme sei. — Andererseits giebt Miller i) an, für Ultraviolett seien Wasser und Eis ausgezeichnet durchlässig, was von Sonet und anderen i) bestätigt wird. Nur Schönn i) findet, Wasser absorbire die kurzen Wellen stark, Eis weniger; er wird wohl unreines Wasser benutzt haben.

Aus der älteren Zeit liegen zahlreiche Angaben über die Durchlässigkeit des Wassers für weisses Licht vor. Sie haben keinerlei Bedeutung und ich übergehe sie daher 7); denn erstlich wissen wir über die Beschaffenheit des gebrauchten Wassers nichts, und zweitens hat der Absorptionscoefficient für das gesammte Spectrum keinen Sinn bei einer Substanz mit selectiver Absorption; für jede andere Schichtdicke muss sich ein anderer Werth finden. Ich will nur eine Arbeit von Wild's) erwähnen, die zeigt, wie empfindlich das Wasser für unmerkbar kleine Verunreinigungen ist. Wild findet die Durchlässigkeit für frisch destilliertes Wasser 0,98535; wird dasselbe durch feinstes Filtrirpapier filtrirt, so findet sich 0,9939, während nach Filtriren durch grobes Filtrirpapier der Werth auf 0,9833 sinkt.»

285. Eine wirkliche Erkenntniss konnte nur durch spectrale Untersuchung des durch Wasser gegangenen Lichtes erhalten werden. Secchi ¹⁰) hat das zuerst ausgeführt, wenn auch sehr oberflächlich: eine dünne Schicht absorbire Roth, in dickeren Schichten auch Gelb, dann Grün. Ebenso verhalte sich das Eis des Grindelwaldgletschers. H. W. Vogel ¹¹) betrachtet das Licht in der blauen Grotte von Capri mit dem Taschenspectroscop: Roth fehle. Gelb sei schwach, es sei ferner ein Absorptionsstreif im Grün zwischen E und b (530—518 $\mu\mu$) vorhanden. Riccò ¹²) sagt, reines Wasser in einer Schicht von 4.2 m schwäche nur Roth und Violett. Er theilt ferner mit, Tacchini habe im

¹⁾ P. Desains, C. R. 67, p. 297 | 300, 1097 | 1100 (1868),

²⁾ P. Desains, C. R. 70, p. 985 / 989 (1870).

³⁾ J. Tyndall, Proc. Roy. Soc. 18, p. 160-168 (1864).

W. A. Miller, Phil. Trans. 152, L. p. 861 - 887 (1863).

⁵⁾ Z. B.W. Hankel, Abhandl. d. siichs, Akad. 6, p. 53 – 90 (1864); W. N. Hantley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257 – 274 (1879); E. Nichols, Phys. Rev. 2, p. 302–305 (1895). Zuerst laben R. Bunsen und E. H. Roscoc, Pogg. Ann. 101, p. 235 – 263 (1857) die grosse Durchlüssigkeit von Wasser für chemisch wirkende Strahlen constatirt.

⁶⁾ L. Schönn, Wiedem, Ann. 9, p. 483 492 (1880).

⁷⁾ Einige der älteren Angaben findet man bei G. u. H. Krüss, Kolorimetrie und quantitative Spectralanalyse. Hamburg bei L. Voss 1891. Siehe p. 259.

H. Wild, Pogg. Ann. 99, p. 272 - 274 (1856); siehe auch Pogg. Ann. 184, p. 568-583 (1868).

⁹⁾ Auch Soret macht Mittheilungen über den Einfluss des Filtrirens auf die Durchlässigkeit im Ultraviolett: Arch. sc. phys. et nat. (2) 61, p. 322 – 359 (1878).

¹⁰⁾ A. Secchi, C. R. 65, p. 406 408 (1867).

¹¹⁾ H. W. Vogel, Pogg. Am. 156, p. 325-326 (1875).

¹²⁾ A. Ricco, Mem. spettr. Ital. 5, p. 101 - 115 (1876).

olauen Meerwasser gefunden: das Roth sei absorbirt, es liegen Absorptionstreifen von E+b (530+518 $\mu\mu$) und bei F (186 $\mu\mu$), endlich werde Blau und Violett absorbirt von G (430 $\mu\mu$) an. Die Absorption des Blau und Violett atspricht Verunreinigungen, wie wir noch sehen werden, kommt in reinem Wasser aber nicht vor, also ist Riccòs Angabe falsch. — Dann findet Schönn) nit einer Schicht von 3.8 m zwei Absorptionsstreifen, deren Lage etwa 670—660 md 620 610 $\mu\mu$ ist.

Russel und Lapraik²) sehen in einer Schicht von 6–8 Fuss Dicke Absorption von 760–656 und 607—596. In einer späteren Abhandlung³) sagen de, es sei ein nach Roth verlaufender Streif von 610—600, vielleicht ein zweiter 723—705 vorhanden. Aitken⁴) sieht im Mittelmeer den von Vogel entdeckten Absorptionsstreif im Grün. Abney und Festing⁵) untersuchen photographisch len rothen und ersten ultrarothen Theil; sie finden bei 15 cm Dicke einen Streif von 833–732 $\mu\mu$ mit Andeutungen von Linien [?] an beiden Enden, n einer späteren Abhandlung⁶) finden sich Curven für die Absorption durch Wasser, die mit der Thermosäule gewonnen sind. Danach liegen Absorptionstreifen etwa bei 620 und 760 $\mu\mu$. — Sor et und Sarasin⁷) sehen schon bei 2 m Dicke, besser bei 1 m einen Streif bei 600 $\mu\mu$, dagegen nicht den Vogelschen im Grün.

Boehlendorff's) macht folgende Angaben: bei 207 cm Dicke war keine nerkliche Absorption vorhanden; bei 512 cm war totale Absorption im Roth is 687.5 vorhanden, dann partielle bis 656.3, ein scharfer Absorptionsstreif zwischen 600.5 und 597.3, totale Absorption von 100.5 an. Bei 720 cm Dicke reichte die totale Absorption an beiden Enden bis 656.3 und 408.4 $\mu\mu$.

Knoblauch") giebt eine Absorptionscurve für die Schichtdicke 8 m. Nach ihr ist totale Absorption bis etwa 680 vorhanden; daran schliesst sich ein schwacher Absorptionsstreif bei etwa 660, ein stärkerer bei 600 $\mu\mu$; bei etwa 410 beginnt sehr plötzlich wieder totale Absorption.

Endlich liegen einige photometrische Messungen vor, die ich gleich noch ausführlicher zu besprechen habe. Hier sei nur die Lage der sich aus ihnen ergebenden Absorptionsstreifen erwähnt, die sich allerdings nur höchst unvolltommen ableiten lässt, da zu wenig Beobachtungspunkte vorliegen. Aus den Angaben von Hüfner und Albrecht 10) kann man auf Absorptionsstreifen bei twa 615 $\mu\mu$ und einen sehr schwachen bei 510 $\mu\mu$ schliessen; aus denen von

- L. Schönn, Pogg. Ann. Ergänzbd. 8, p. 670-675 (1878).
- 2) W. J. Russel and W. Lapraik, Nat. 22, p. 368 370 (1880).
- 3) W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. (2) 21, p. 168 173 (1881).
- 4) J. Aitken, Proc. Roy. Soc. Edinburgh. 9, p. 472-483, p. 637 (1882).
- 5) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887-918 (1881).
- 6) W. de W. Abney and E. R. Festing, Proc. Roy. Soc. 35, p. 328-341 (1883).
- 7) L. Soret et E. Sarasin, C. R. 98, p. 624 -626 (1881).
- 8) W. Boehlendorff, Inaug.-Diss. Erlangen 1890.
- 9) O. Knoblauch, Wiedem. Ann. 43, p. 738 783 (1891).
- 10) G. Hüfner und E. Albrecht, Wiedem, Ann. 42, p. 1-47 (1891).

Ewan⁴) auf einen Streifen bei 610 $\mu\mu$. Die nach den Zahlen von Aschkinass²) zu zeichnende Curve zeigt Streifen bei etwa 625, 555, 510; endlich die Curve von Aufsess³) einen Streifen bei 615.

Fassen wir alle Angaben zusammen, so erscheint sicher ein Absorptionsstreif bei etwa 600 $\mu\mu$, wahrscheinlich sind zwei sehr viel schwächere bei etwa 650 und 520; das rothe Ende wird je nach der Dicke der Schicht verschieden weit, etwa bis 700 $\mu\mu$ absorbirt, bei kürzeren Wellenlängen ist keine Absorption vorhanden.

286. Aus neuerer Zeit liegen die schon eben erwähnten vier photometrischen Untersuchungen vor, deren Resultate aber recht schlecht übereinstimmen. Ich vereinige in der folgenden Tabelle die Angaben für den sichtbaren Theil des Spectrums, wobei die von den Autoren selbst gegebenen Zahlen zum Theil umgerechnet sind. Die Absorptionsconstanten a entsprechen der Formel: $\mathbf{i} = \mathbf{i}_0$ e ad für d = 1 cm.

λ	Hüfner u. Albrecht	Ewan	Aschkin.	Aufsess
737	i I	-	0.02210	
730		0.00567		
725		1	0.01390	
712	į		0.00844	
710		0.00890	-	
700	Press		0.00553	
690	•	0.00251		
687			0.00371	l
680	-	0.00210	1	-
675		i	0.00329	
664	0.00393	0.00178	1	•
662	-	1	0.00251	
658		}	•	0.00320
650			0.00255	•
643	1	ı	1	0.00291
637		,	0.00229	;
681	0.00282	0.00130	!	1
625		-	0.00223	1
622	•			0.00239
617	4	'	1	0.00244
612			0.00192	0.00233
607	Marie C		r	0.00200
602	0.00250	0.00109		0.00173
600			0.00168	
590	1	0.00070	1	0.00089
587	1 3000	,	0.00051	
554	1	0.00048	1	*
579	/			0.00049

¹⁾ Th. Ewan, Proc. Roy. Soc. 57, p. 117-161 (1894).

²⁾ E. Aschkinass, Wiedem. Am. 55, p. 401-431 (1895).

³⁾ O. von und zu Aufsess, Die Farbe der Seen, Inaug.-Diss, München 1903, München bei Wolf & Sohn.

λ	Hüfner u. Albrecht		Ewan	Aschkin.	Aufsess		
576	,	0.00114	0.00039				
575				0.00020			
562				0.00030	_		
555	į		Prof to		0.00038		
551	1	0.00075	0.00023		-		
550			į	0.00036	-		
537			-	0.00005			
527		0.00045	0.00019	-			
525	1			0.00015			
522	,	-		1	0.00002		
512			!				
506	i	0.00013	0.00016	0.00025			
500		•		0.00020			
494					0.00002		
487	1	0.00037	0.00014				
175				0.00020			
168	,	0.00027	0.00012	_	-		
150	1		i .	0.00020			
449	1	0.00028	0.00012				
130	1		0.00023	·	****		
115	1	4	0.00035		-		

Am wenigsten Zutrauen verdienen die Zahlen von Hüfner und Albrecht, schon weil viel zu breite Stücke des Spectrums benutzt sind, 100 Å und mehr. Aschkinass giebt über die Reinigung seines Wassers nichts an; bei Aufsess st doppelt destillirtes Wasser benutzt, er überzeugt sich, dass die Absorption lieselbe ist, wie in optisch leerem Wasser. Man sieht, wie hier die Absorption ür die kurzen Wellen immer mehr verschwindet, ein Kriterium für die Reinieit des Wassers. Bei Ewan fangen für noch kürzere Wellen die Zahlen vieder zu steigen an; ob das an unreinem Wasser oder an Ungenauigkeit der optischen Messung in diesem lichtarmen Gebiet liegt, lässt sich nicht entscheiden.

Jedenfalls folgt aus allen Angaben, dass unsere Kenntnisse über die Aborption des Wassers im Sichtbaren noch sehr ungenügend sind.

Noch eine Frage wäre hier zu erwähnen, nämlich ob die Temperatur inen Einfluss auf die Grösse der Absorption hat. Wild neint für die Geammtabsorption einen grossen Einfluss constatirt zu haben, die Absorption immt zu; so giebt er die Durchlässigkeit für 10 cm Länge bei 6.2° zu 0.948, bei 24.4° zu 0.918. Russell und Lapraik dagegen finden keine Aenderung bei Erhitzen auf 60°; freilich messen sie nicht photometrisch. So ist auch liese Frage ganz ungelöst. Dass locale Temperaturänderung, daraus folgende onvectionsströme und Schlieren, jede Flüssigkeit undurchsichtig machen, ist ängst bekannt, hat aber mit unserer Frage nichts zu thun. Versuche über liese Erscheinung hat Spring nagestellt.

¹⁾ H. Wild, Pogg. Ann. 184, p. 568--583 (1868).

²⁾ W. J. Russel and W. Lapraik, J. chem. soc. (2) 21. p. 168--173 (1881).

³⁾ W. Spring, Bull. acad. Belg. (3) 31, p. 91 110, 256-260 (1896).

287. Für das Ultraviolett sind unsere Kenntnisse noch dürftiger: Soret) findet, destillirtes Wasser sei für Al 32 (186 $\mu\mu$) weniger durchlässig als Quarz, für Zn 28 (207 $\mu\mu$) aber durchlässiger. Je dicker die Schicht ist, desto günstiger sei Wasser im Vergleich mit Quarz. 1 cm Wasser absorbire 186 vollständig, bei 10 cm sei aber 193 $\mu\mu$ noch sichtbar (während Quarz dann 203 kaum durchlässt), bei 116 cm ist 207 $\mu\mu$ noch zu sehen. Wasser vom Mittelmeer liess bei 1 cm Dicke nur Cd 26 (214 $\mu\mu$) durch, bei 116 cm Dicke nur Cd 12 (329 $\mu\mu$). Man erkennt hier die enorme Wirkung suspendirter Theilchen.

Ferner hat Kreusler?) für die ultravioletten Linien Messungen der Absorption ausgeführt; dabei zeigte sich die Schwierigkeit, dass die Durchlässigkeit frisch destillirten Wassers sich bei Stehen des Wassers in Glasgefässen schnell ändert durch Auflösung von Bestandtheilen des Glases. So absorbirte eine Schicht von 16,97 mm Dicke bei 200 µµ frisch 31,8%, nach einem halben Tage aber 70,6%,. Nur in Jenaer Hartglas aufbewahrtes Wasser erwies sich unveränderlich, und für solches erhielt Kreusler die Zahlen:

300 210 260 240 230 220 14.2 24.5 Absorption in % 2.5 4.2 5.2 5,6 9.2 9.5 65.9 Absorptionsconst. | 0.00454 | 0.00254 | 0.00346 | 0.00338 | 0.00567 | 0.00610 | 0.00899 | 0.04653 | 0.06884

Die Absorptionsconstante ist berechnet aus i =i₀ e *d , für d = 1 cm. Marten s³) berechnet aus der Dispersion, dass Wasser bei 115 $\mu\mu$ einen Streifen matallischer Absorption habe,

288. Für das Ultraroth liegen zahlreiche Angaben vor, aus welchen ich zunächst die Lage der Absorptionsstreifen ausziehen will. Ab ney und Festing⁴) photographiren das Spectrum. Bei einer Schicht von 15 cm finden sie folgende Banden und Intensitäten: 732 833 $(\frac{1}{4})$ mit Spuren von Linien an den Grenzen; 833 -942 $(\frac{1}{2}-\frac{3}{4})$ mit Spur von Linien bei 942; 942-984 (1) mit Spur von Linien bei 985; 984 -1000 $(\frac{3}{4})$; 1000 -1004 (1) mit Linie bei 1002; 1004-1045 $(\frac{3}{4})$.

Dabei bedeutet 1 die dunkelste Bande. $\frac{1}{4}$ die schwächste, $\frac{1}{2} = \frac{3}{4}$ bedeutet, dass die Bande abschattirt ist, allmählich dunkler wird.

In einer zweiten Abhandlung⁵) finden sich Zeichnungen nach Photographieen durch 3 Zoll resp. 1 Fuss Wasser, die merkwürdig schlecht zusammenstimmen. Bei 3 Zoll (7.5 cm) beginnt ein Absorptionsbund bei etwa 736 µµ und wird schwächer bei 835. Hier setzt ein zweites Band ein, welches stark bis 876 ist, schwächer bis 915, wieder stärker bis 915. Dann folgt völlige Absorption bis 986, worauf wieder schwächere einsetzt. — Bei 1 Fuss Wasser ist das erste Band von 736 bis 835 unverändert. Dann folgt das zweite Band

J. L. Soret, C. R. 86, p. 708 (1878); Arch. sc. phys. et mat. (2) 61, p. 322 (359) (1878); J. de phys. 8, 1, 145 (4889).

²⁾ H. Kreusler, Drude's Ann. 8, p. 412-428 (1901).

³⁾ F. F. Martens, Drudes Ann. 6, p. 603 640 (1901).

⁴⁾ W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, 111, p. 887 918 (1881).

⁵⁾ W. de W. Abney and E. R. Festing, Proc. Roy. Soc. 35, p. 80 83 (1883).

mit allmählich abnehmender Intensität bis 881, und nun setzt völlige Absorption bis zum Ende ein.

In einer dritten Abhandlung) endlich sind Messungen mit der Thermosäule beschrieben, die Resultate in Curven niedergelegt; sie beziehen sich auf 48 Zoll, 34 Zoll, 2 Fuss Wasser. Aus den Curven kann man Absorptionsstreifen bei etwa 620, 760, 860, 970, 1220, 1410, 1880 $\mu\mu$ ablesen.

Becquerel²) benutzt phosphoreseirende Platten zur Wahrnehmung der Absorptionserscheinungen. Bei 1 mm Wasser findet er Banden bei 930 und 1230, völlige Absorption von 1300 an; bei 1 cm geht die totale Absorption bis 1082, bei 50 cm bis 930. Später giebt Becquerel³) eine Zeichnung des Spectrums für 1 cm Schicht; als sichere Wasserbanden werden angeführt: 930, 1082, 1230 µµ. Noch später⁴) sagt Becquerel, die erste Bande zerfalle in zwei: 0.931 | 0.945 und 0.950 | -0.965, ebenso die zweite in: 1.115-1.119 und und 1.132-1.142, die dritte wird zu 1.351-1.400 angegeben.

W. H. Julius⁵) findet mit dem Bolometer in einer 0.17 mm dicken Schicht einen Streifen bei 3.1 μ , und zwei Andeutungen solcher bei 1.4 und 1.9 μ ; in einer 0.04 mm dicken Chlornatriumlösung noch zwei weitere Absorptionsstreifen bei 4.9 μ und 7.2 μ ; im letzten Falle konnte man aber nicht sicher sein, ob die Absorption dem Wasser angehört oder etwa den Jonen des NaCl.

Genauere bolometrische Messungen verdanken wir Paschen 6) an Schichten von 0.01 bis 0.08 mm Dicke. Die endgültigen Zahlen für die Absorptionsstreifen sind: von 1.436 bis 1.768 μ , Maximum bei 1.513; 1.768—2.360, Maximum bei 2.055: 2.358—3.769. Maximum 3.024; 1.405—5.146, Maximum bei 4.684; 5.624—5.335, Maximum 6.064. Mit veränderter Schichtdicke verschiebt sich die Lage der Maxima ein wenig, und zwar bei zunehmender Dicke für lie drei ersten Streifen nach längeren Wellen, für den vierten nach kürzeren. Ueber die Absorptionsstreifen lagert sich noch allgemeine Absorption, die mit wachsender Schicht nach kürzeren Wellenlängen gelangt und das Spectrum übschneidet. Es ist schon früher 7) erwähnt, dass die Emissions- und Absorptionsbanden des Wasserdampfes an nahezu denselben Stellen liegen; aber die allgemeine Absorption fehlt; sie werden wir daher wahrscheinlich molecularen Störungen zuschreiben müssen, und sie wird zum Theil die stärkere Absorption les Wassers gegenüber dem Dampf bedingen, welche zuerst Ångsträm 5) zonstatirte.



W. de W. Abney and E. R. Festing, Proc. Roy. Soc. 35, p. 328 - 341 (1883).

H. Becquerel, C. R. 96, p. 1215 (1883).

³⁾ H. Becquerel, Ann. dechim. et phys. (5) 30, p. 5 - 68 (1883).

⁴⁾ H. Becquerel, C. R. 99, p. 374 - 376, 419 420 (1884).

W. H. Julius, Verh. d. Ver. z. Beförd, d. Gewerbefleisses in Doutschl, 1889; Verh. Akad. v. Wet, Amsterdam 1, 1 (1892).

⁶⁾ F. Paschen, Wiedem, Ann. 51, p. 1 39 (1894); 52, p. 209—237 (1894); 58, p. 334—36 (1894).

⁷⁾ Siehe n. 349.

St K. Ångström, Wiedem. Ann. 39, p. 267 293 (1890).

Eine sehr eingehende Untersuchung bis zu grösseren Wellenlängen liefert Aschkinass!) mit Bolometer und Fluoritprisma. Er verwendet Wasserschichten von 0.005 bis 5 cm, findet eine grosse Reihe von Absorptionsstreifen und bestimmt die Absorptionsconstanten a zwischen 0.45 und 8.49 μ , die für die Formel i = i₀ e ^{ad}, d in em, berechnet sind. Aus der umfangreichen Tabelle habe ich die Zahlen für den sichtbaren Theil schon oben gegeben, hier mögen noch die Wellenlängen und Coefficienten für sämmtliche Maxima und Minima der Absorption folgen:

Die Absorptionsstreifen zwischen 1.5 μ und 6.0 μ stimmen sehr gut überein mit denen von Paschen, nur hat Aschkinass noch das sehr wenig ausgesprochene Maximum bei 5.42. Dann aber folgen von 6.765 an noch 11 Zacken in dem allgemein stark absorbirten Gebiete, welche Paschen 2 nicht gefunden hat, trotzdem er danach suchte; denn – und das ist von grossem Interesse — im Wasserdampfspectrum hatte er in diesem Gebiet eine zackenreiche starke Bande beobachtet. Ich habe aus Paschens Curve die Lage der Emissionsmaxima des auf 600° erhitzten Wasserdampfes abgelesen — sehr genau lässt sich das aus der kleinen Zeichnung natürlich nicht machen —, und in Wellenläugen umgerechnet. Dabei ergeben sich folgende Zahlen:

6.5, 6.85, 7.14, 7.36, 7.58, 7.72, 7.88, 8.04, 8.24, 8.4, 8.65, 8.9, 9.06. Wenn man sie mit obigen Zahlen von Aschkinass vergleicht, wird man nicht in Zweifel sein, dass es sich um dieselbe Bande handelt; Paschens drei letzte Zahlen werden somit noch weitere Absorptionsstreifen auch des Wassers sein.

Es sind noch neuere Arbeiten von Puccianti³) und von Donath⁴) zu erwähnen, die aber für Wasser gegenüber den eben genannten Untersuchungen nichts Neues bieten; ferner die Angabe von Rubens und Aschkinass⁵), dass von Wasser die Reststrahlen von Steinsalz (51 μ) und Sylvin (61 μ) nicht hindurch gelassen werden. Engelmann⁶) zeigt mit Hülfe des Bacterium photometricum, dass Wasser für 800–900 $\mu\mu$ durchlässig sei.

289. Wenn damit die spectroscopischen Erscheinungen des Wassers er-

¹⁾ E. Aschkinass, Wiedem. Ann. 55, p. 401-431 (1895).

²⁾ F. Paschen, Wiedem. Ann. 52, p. 209 237 (1894), siehe p. 220.

³⁾ L. Puccianti, Nuovo (im. (4) 11. p. 241 -278 (1900).

⁴⁾ B. Donath, Wiedem, Am. 58, p. 608-661 (1896),

⁵⁾ H. Rubens und E. Aschkinass, Wiedem. Ann. 65, p. 241-256 (1898).

⁶⁾ Th. W. Engelmann, Arch, f. ges. Physiol, 30, p. 125--128 (1983).

ledigt sind, so bleibt nur noch eine Frage zu besprechen, die freilich nicht ganz hierher gehört und daher nur kurz behandelt werden soll: das Verhalten des unreinen Wassers, die Farbe der in der Natur vorkommenden Wässer.

Das von grossen Wassermassen, Flüssen, Seen, Meeren, zu uns gelangende Licht ist aus zwei Theilen zusammengesetzt: dem an der Oberfläche reflectirten und dem in der Tiefe des Wassers reflectirten. Ersteres ist, da Wasser keine auswählende metallische Reflexion im sichtbaren Gebiet besitzt, weisses Licht, welches nach den bekannten Gesetzen polarisirt ist. Damit auch der zweite Antheil des Lichtes vorhanden sei, ist notwendig, dass sich im Wasser reflectirende Theilchen befinden, oder dass die Bodenfläche so wenig tief sei, dass Lichtstrahlen zu ihr gelangen, reflectirt werden und wieder an die Oberfläche kommen können, ohne vollständig absorbirt zu werden. Auch dieses Licht muss, da es an festen Theilchen reflectirt ist, polarisirt sein. Die Farbe dieses Lichtes muss aber gegen weiss erheblich verändert sein, und zwar werden folgende Umstände Berücksichtigung erfordern:

- 1. Bevor das im Innern des Wassers reflectirte Licht aus der Oberfläche wieder austritt, hat es auf seinem Wege im Wasser Absorption erfahren, d. h. es ist Roth und Gelb geschwächt worden; wie stark die Schwächung ist, hängt von der Länge des Weges ab, diese aber von der Zahl der suspendirten Theilchen. Je mehr das Wasser getrübt ist, desto kürzer werden die Wege, desto weniger macht sich die auswählende Absorption des Wassers geltend; je klarer und tiefer das Wasser ist, desto mehr kann Roth und Gelb beseitigt werden und die blaue Eigenfarbe des Wassers hervortreten.
- 2. Es ist die Natur der reflectirenden Theilehen zu berücksichtigen: damit die Eigenfarbe des Wassers rein sichtbar werde, dürfen sie nicht selectiv reflectiren. Denken wir uns etwa gelbe Theilehen, d. h. solche, die Blau schwach reflectiren, so wird Blau nur schwach an die Oberfläche zurückgelangen, die Farbe wird grün sein; sind die Theilehen schwarz, so wird überhaupt wenig Licht zurückkommen, das Wasser wird braun oder schwarz aussehen, wie Moorwasser. Wie die schwebenden Theilehen wirkt auch die Bodenfläche ein. Ist sie sehr tief, so wirkt sie gar nicht, ist sie weiss, so wird das Wasser bis zu einer gewissen Tiefe desto blauer, je tiefer sie liegt. Ist aber der Boden gelb, so wird das Wasser grün erscheinen. Schon Bunsen²) macht auf das schöne Beispiel der blauen Grotte auf Capri und der grünen Grotte auf der Südseite der Insel aufmerksam. In erstere kann das Licht nur durch grosse Wasserschichten gelangen, die bei der Reinheit des Wassers prachtvoll blau färben; in der zweiten ist ein flacher Boden des gelben Kalkfelsens vorhanden,

2) R. Bunsen, Ueber den inneren Zusammenhang der pseudovulkanischen Erscheinungen Island's. Liebigs Ann. 72. p. 1--59 (1847). Siehe p. 44 ff.

¹⁾ Die im Meerwasser gelösten Salze scheinen nach vielfachen Augaben die Absorption, also die Farbe des Wassers nicht zu beeinflussen. Siehe z. B. Riccò, Mem. spettr. Ital. 5. p. 101-115 (1876), Mem. spettr. Ital. 8. p. 1-10 (1879); Spring, Bull. acc. belg. (3) 31. p. 640-654 (1896), Arch. sc. phys. et nat. (4) 2. p. 5-17 (1896).

und man findet je nach der Tiefe ein herrliches Spiel hellgrüner und dunklerer Stellen. Durch selective Reflexion kann sogar das Meer stellenweise rothbraun oder gar roth erscheinen: auch das findet man oft genug an den Mittelmeerküsten, z. B. in Capri. Ich habe es immer nur an flachen Stellen bemerkt, es handelt sich dann offenbar um rothe oder rothbraune Tangarten, die den Boden bedecken. Wenn das Wasser tiefer wird, gelangt nicht mehr genug rothes Licht hinunter, um noch kräftig reflectirt zu werden. Auch dafür findet man ein hübsehes Beispiel in Capri: an den Felsen sitzen blutrothe Seesterne, die man bei der grossen Klarheit des Wassers namentlich im Sommer bis in grosse Tiefen hinab deutlich sieht; aber nur die oberen erscheinen roth, die tiefer sitzenden schwarz. Aus demselben Grunde müsste vollkommen klares und sehr tiefes Wasser gar kein Licht aus dem Innern reflectiren, also schwarz erscheinen.

3. Natürlich kommt auch die Beschaffenheit des auffallenden Lichtes in Betracht; nur wenn dieses reich an blauen Strahlen ist, kann sich die schönste Bläue des Wassers entwickeln. Es ist aber - namentlich den wissenschaftlich beobachtenden Photographen () genug bekaunt, dass das Tageslicht in Bezug auf blaue, violette und ultraviolette Strahlen erheblichen Schwankungen unterworfen ist, die theils von der Tages- und Jahreszeit, theils von der Art der Bewölkung abhängen. Man kann am Mittelmeer oft innerhalb einer Stunde bei ganz ruhigem Meere, wobei sich also die Art und Zahl der suspendirten Theilchen nicht ändert, ungemein verschiedene Farben an derselben Stelle sehen, nur durch den Einfluss des Himmelszustandes. Eine mässig tiefe Stelle z. B. mit weissem Boden, kann bei mittlerer Beleuchtung am schönsten dunkelblau erscheinen; bei wachsender Intensität mischt sich von der stärkeren Reflexion mehr weiss hinzu, das Blau wird heller; bei abnehmender Intensität wird nicht mehr genug reflectirt, das Blau wird grüner,2) - So erklärt sich die ausserordentliche Mannigfaltigkeit und der fortwährende Wechsel der Farben in einfacher Weise.

Ob bei der Farbenänderung auch die Temperatur eine Rolle spielt, wie Wild meinte, ist unbekannt; ich möchte es bezweifeln.

Die am häufigsten am Wasser beobachteten Farben sind Blau, Grün und Braun. Man hat sich schon früh gefragt, welche Beimengungen die beiden letzten Farben erzeugen. Es scheint, dass Bunsen zuerst die richtige Antwort gefunden habe, indem er Grün der Anwesenheit von Eisenoxydhydrat zuschrieb, Braun bis Schwarz aber huminartigen Substanzen, aus organischen Resten stammend. Ich will auf diese Untersuchungen hier nicht näher eingehen, sondern nur noch erwähnen, dass sich in letzter Zeit mit dieser Frage

¹⁾ Siehe z. B. H. W. Vogel, Ber. chem (ies. 7, p. 88 - 92 (1874).

²⁾ So giebt V. Meyer, Ber. chem. (ies. 15. p. 297-298 (1882) an, eine Schicht von 7.5 m Länge lasse Blau nur bei Anwendung von Tageslicht durch, mit künstlichem Licht, welches viel ärmer an blauen Strahlen ist, erscheine das Wasser rein grün.

Spring⁴) eingehend beschäftigt hat, und dass namentlich eine sehr gute Untersuchung der bairischen Seen von Aufsess²) ausgeführt ist.

Man hat versucht, auch auf andere Weise die Färbung des Wassers zu rklären. Sor et 3) bemerkte zuerst, dass das aus dem Wasser kommende blaue Licht polarisirt sei, und meinte, dasselbe könne in ähnlicher Weise als Diffractionsphänomen erklärt werden, wie das blaue Licht des Himmels. Je kleiner die beugenden Theilchen, je klarer somit das Wasser, desto schöner werde das Blau. Sor et hat gleich und später Anhänger dieser Theorie gefunden. Wenn sie auch theoretisch wohl begründet ist und keine Ursachen vorliegen, sie abzuweisen, so ist doch dagegen zu sagen, dass sie zur Erklärung der Erscheinungen überflüssig ist. Bei ihrer Aufstellung war über las Absorptionsspectrum des Wassers noch nichts bekannt, ausser der einen kurzen Notiz von Secchi. Heute aber, wo wir in der Absorption eine Erklärung haben, deren Wirkungen zwar nicht bis ins einzelne Detail verfolgt sind, n grossen Zügen aber die Erscheinungen befriedigend ergeben, können wir ler Diffraction höchstens eine untergeordnete Betheiligung zuerkennen. 4)

Ueber die Absorption des Eises ist wenig bekannt; schon Secchi benerkt, dass bei dicken Eisschichten ganz dieselben Erscheinungen auftreten, wie bei Wasser, und das ist oft wiederholt worden. Nur Sounders⁵) giebt in, die Absorption im Ultraroth sei qualitativ die des Wassers. Wenn also uich kleine quantitative Unterschiede vorhanden sein mögen, so wird man loch zunächst bei Eis dieselbe Absorption zu erwarten haben wie bei Wasser.

290. Eine zweite wichtige Flüssigkeit ist der Schwefelkohlenstoff (CS₂). Für ihn hat zuerst Becquerel⁶) bemerkt, dass er photographisch wirkame Strahlen schlecht hindurchlasse; dasselbe finden Stokes⁷) und Miller⁸).

1) W. Spring, Bull. accad. de Belg. (3) 5, p 55 84 (1883). Ibid. (3) 12, p, 814 -857 (1886); (3) 81, p, 94 110, 246 256, 256-260, 640 654 (1896); (3) 84, p, 578 600 (1897); (3) 36, p, 266 276 (1898); 1899, p, 72 80, 174 191.

2) O. Freiherr von und zu Aufsess, Die Farbe der Seen. Inaug.-Diss. München 1908, bei Wolf & Sohn. Die Arbeit enthält vieles interessante Detail. Sehr schön zeigen die für ziele Wassersorten gegebenen Absorptionscurven, wie bei jeder Verunreinigung Absorption im Blau eintritt.

3) J. L. Soret, C. R. 68, p. 911-913 (1869); Arch. sc. phys. et aut. (2) 35, p. 54 - 57 (1869)

- 4) Ich will hier noch einige Litteratur zur Frage der Färbung des Wassers zusammentellen, ohne den Auspruch zu erheben, vollständig zu sein: Berzelius, Chem. Jahresber. 9. 207 (1830); J. Durocher, C. R. 24. p. 414-446, 677-679 (1847); Ch. Martin, C. R. 24. p. 544-547 (1847). H. Ste-Claire Deville, Ann. chim. et phys. (3) 28. p. 32—47 (1848). G. Wittstein, Sitzber. bayer. Akad. 1860. p. 603-624. W. Beetz, Pogg. Ann. 115. p. 197. 147 (1862). E. Hagenbach, Arch. sc. phys. et nat. (2) 37. p. 176—180 (1870). J. Aitken, Proc. Roy. Soc. Edinb. 9. p. 472—483 (1882). O. Krümmel, Ergebnisse der Plankton-Expedition. 3d. 1. Kiel bei Lipsius und Tischer 1893. R. Abegg, Naturwiss. Rundschau. 18. p. 169—73 (1898).
 - F. A. Sounders, Johns Hopkins Univ. Circ. 18. Nr. 140. p. 58 (1899).
 - 6) E. Becquerel, Ann. chim. et phys. (3) 9. p. 257-322 (1843).
- 7) G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852, II. p. 463-562, siehe p. 539; die Absorption beginne in einer Stelle, die so weiter hinter K liegt, als II von diesem, also etwa bei 3900 Å.
 - 8) W. A. Miller, Phil. Trans. 152, I. p. 861 S87 (1863).

Liveing und Dewar⁴) machen die erste quantitative Angabe; eine Schicht, deren Dicke aber nicht angegeben ist, absorbire alle Wellenlängen, die kleiner als 373 $\mu\mu$. Nach Pauer²) liegt ein Absorptionsband zwischen 332 und 302 $\mu\mu$. von 258 tritt völlige Absorption ein. Nach Martens³) liegt der Streif bei 321, die Absorption beginnt bei 257. Doch meint Martens, dass jenseits 185 Schwefelkohlenstoff wieder durchlässig sei, weil eine capillare Schicht eines Gemisches von 1 CS₂ und 10 Alcohol nur zwischen 228 und 190 $\mu\mu$ absorbirte. Aus der Dispersion berechnet Martens, dass ein Streifen mit metallischer Absorption bei 217, ein zweiter bei kleinerer Wellenlänge liege. Für das Ultraroth berechnet er 5.8 μ , was aber mit den Beobachtungen nicht stimmt. — Nach Nutting⁴) beginnt die Absorption bei etwa 400, ist stark von 370 an; zwischen 300 und 280 ist die Substanz wieder ziemlich durchlässig, dann ganz undurchlässig.

Für den sichtbaren Theil des Spectrums liegen zwei Angaben von Russell und Lapraik vor; in der ersten⁵) sagen sie, vielleicht sei ein Absorptionsstreif im Grünen, in der zweiten⁶) finden sie bei einer Schicht von 6 Fuss keine Absorption.

Etwas besser sind wir über das Ultraroth orientirt. Dass hier CS₂ sehr durchlässig ist, benutzte bereits Tyndall, um durch eine Lösung von J in CS₂ die sichtbare Strahlung von der ultrarothen zu trennen. Auch Schultz-Sellack 7) und Lachowicz 5) finden gute Durchlässigkeit für Wärmestrahlen. Ängström 9) findet zuerst zwei Absorptionsstreifen bei etwa 5.3 und 8.3 μ ; eine Schicht von 0.056 resp. 0.096 mm absorbirte in ihnen 16.5 und 58.4 % resp. 19.6 und 66.3 %. Kurz darauf findet Julius 10) dieselben Streifen, die sich aus den mitgetheilten Curven etwa bei 1.5 und 8.6 μ ablesen lassen. Rube us 11) und Nichols 12) geben an, bis 3 μ sei CS₂ sehr durchlässig, ebenso Puccianti 13). Coblentz 11) findet einen ganz schwachen Streifen bei 3.1 μ , einen stärkeren bei 4.65 μ , den stärksten bei 6.7, dann noch zwei schwächere bei 12.25 und 13.5 μ . Zwischen diesen Streifen ist die Durchlässigkeit erheblich. Rubens und Aschkinass 15) zeigen, dass eine Schicht von 1 mm die Reststrahlen von

- 1) G. D. Liveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 35, p. 71 -74 (1883).
- 2) J. Paner, Wiedem. Ann. 61, p. 363 379 (1897).
- 3) F. F. Martens, Drudes Ann. 6, p. 603 640 (1901).
- 4) P. G. Nutting, Phys. Rev. 18, p. 193 202 (1901).
- 5) W. J. Russel and W. Lapraik, Nat. 22, p. 365 370 (1880).
- 6) W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 89, p. 165 173 (1851).
- 7) K. Schultz-Sellack, Berl. Ber. 1869, p. 745 -747.
- 8) Br. Luchowicz, Ber. chem (ies. 20, p. 785 748 (1897).
- 9) K. Angström, Ofvers. Vet.-Ak. Förh. 1890, Nr. 7, p. 331 352.
- 10) W. H. Julius, Verhand. Ak. v. Wet. Amsterdam 1892, I. Nr. 1.
- 11) H. Rubens, Wiedem. Ann. 45, p. 238- 261 (1892).
- 12) E. F. Nichols, Phys. Rev. 1, p. 1-18 (1893).
- 13) L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) 11. p. 241 278 (1900).
- 14) W. W. Coblentz, Phys. Rev. 17, p. 51 59 (1903).
- 15) H. Rubens und E. Aschkinass, Wiedem, Ann. 65, p. 241-256 (1898).

Fluorit (24 und 31 μ) ebenso) die von Steinsalz (51 μ) und von Sylvin (61 μ) fast ungeschwächt durchlässt.

291. Der Canadabalsam ist von Wichtigkeit, weil er bei den Nicolschen Prismen gebraucht wird. Cornu²) giebt an, er absorbire von 346 $\mu\mu$ an, Hartley und Huntington³) setzen die Grenze zu 329 $\mu\mu$, Eder und Valenta⁴) rücken sie noch weiter herunter bis 298 $\mu\mu$, Drossbach⁵) bis 275. Die Verschiedenheit der Zahlen rührt zum Theil von der verschiedenen Schichtdicke her.

Statt des für das weitere Ultraviolett also unbrauchbaren Balsams hat schon ('ornu **Glycerin** empfohlen, ebenso Schumann⁶). Eder und Valenta¹) finden, dass diese Substanz bis 2024 A nichts absorbirt, nach Nutting⁷) beginnt scharfe Absorption etwa bei 2400. Im Ultraroth haben Abney und Festing⁸) Absorption beobachtet, und zwar bei: 0.915 μ , feine Linie; 0.915 -0.949; 0.949 -0.985 allmählich dunkler werdend; 1.002, feine Linie; 1.002-1.003; völlige Absorption von 1.003 μ an. Auch nach Friedel⁹) absorbirt Glycerin im Ultraroth stark, ebenso nach Desains¹⁰) und Lach owicz¹¹).

Nach Spring (2) lässt (dycerin in dicker Schicht blaues Licht durch; es muss also roth absorbiren.

Messungen hat Pflüger ausgeführt. Danach absorbirt eine 1 cm dicke Schicht von eintretendem Licht bei 330 $\mu\mu$ 24%, bei 293: 46%, bei 275: 57%, bei 257: 50%, bei 257: 50%. Danach liegt ein Absorptionsstreif bei 275 $\mu\mu$.

Nebenbei sei erwähnt, dass neuerdings Krüss (**) zur Kittung des Nicols Senföl empfiehlt, welches bis 280 μ gut brauchbar sei.

E) Salze mit besonders characteristischer Absorption.

1. Chromsalze.

292. Die Verbindungen des Cr sind durch eine grosse Anzahl meist sehr characteristischer Absorptionsspectra ausgezeichnet. Die Verhältnisse werden zum Theil dadurch complicirt, dass isomere Modificationen oder Verbindungen mit verschiedenem Wassergehalt existiren, die durch Temperaturänderungen aus einander entstehen können. Trotz zahlreicher Untersuchungen scheint aber die chemische Natur der Körper noch nicht überall klar zu sein.

- 1) H. Rubens und E. Aschkinass, Ann. 64, p. 602 605 (1898).
- 2) A. Cornu, J. de phys. 8, p. 185-193 (1879).
- 3) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257 274 (1879).
- 4) J. M. Eder und E. Valenta, Denkschr. Wien. Akad. 61, p. 285 -295 (1894).
- 5) G. P. Drossbach, Ber. chem. Ges. 35, p. 1486 1489 (1902).
- 6) V. Schumann, Wien. Ber. 102, Ha. p. 415 475 (1893).
- 7) P. G. Nutting, Physic. Rev. 18, p. 193 202 (1901).
- 8) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887-918 (1881).
- 9) Ch. Friedel, Wiedem. Ann. 55, p. 453 478 (1895).
- 10) R. Desains, C. R. 65, p. 406 -- 408 (1867).
- 11) Br. Lachowicz, Ber. chem. Ges 20, p. 735-743 (1887).
- 12) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 32. p. 43-51 (1896); ibid. (3) 33. p. 165-195 (1897).
- 13) H A. Krüss, Inaug.-Diss. Jena 1903.

Kayser, Spectroscopie. III.

Ich führe zunächst die Litteratur in alphabetischer Reihenfolge an:

- [1] W. de W. Abney and E. R. Festing, Absorption-spectra thermograms, Proc. Roy. Soc. 88, p. 77 - 83 (1885).
- [21] H. Becquerel, Mémoire sur l'étude des radiations infrarouges au moyen des phenomènes de phosphorescence. Ann. chim. et phys. (5) 80, p. 5-68 (1883).
- [3] W. Boehlendorff, Studien zur Absorptions-Spectralanalyse. Inaug.-Dissert. Erlangen 1890.
- [4] H. Bremer, Einfluss der Temperatur gefärbter Lösungen auf die Absorptionsspectra derselben. Inaug.-Dissert. Erlangen 1890.
- [5] D. Brewster, On certain pecularities in the double refraction and absorption of light exhibited in the oxalate of chromium and potash. Phil. Trans. 1835, L. p. 91 93.
- [6] D. Brewster, On the action of various coloured bodies on the spectrum. Phil. Mag. (4) 24, p. 441 447 (1862).
- [7] H. Croft, On a new oxalate of chromium and potash. Phil. Mag. (3) 21. p. 197 ~ 200 (1842).
- [8] A. Étard, Sur l'origine moléculaire des bandes d'absorption des sels de cohalt et de chrome. C. R. 120. p. 1057 - 1060 (1895).
- [9] J. Formanek, Die qualitative Spectralandyse anorganischer K\u00f6rper. Berlin bei M\u00fckenberger, 1900.
- [10] J. Gay, Étude sur l'absorption du bioxyde d'azote par les sels de protoxyde de fer. Ann. chim. et phys. (6) 5, p. 145-204 (1885).
- [11] J. H. Gladstone, On the colour of salts in solution, each constituent of which is coloured. Phil. Mag. (4) 14, p. 418--428 (1857).
- [12] J. H. Gladstone, On the use of the prism in qualitative analysis. Quart. J. chem. soc. 10. p. 79 91 (1858).
- [12a] Fr. Hamburger, Ueber Farbenwechsel verdündter Lösungen von chromoxalsaurem Kali. Wiedem, Ann. 56. p. 172—173 (1895).
- [13] W. N. Hartley, On the optical properties of a new chromic exalate. Proc. Roy Soc. 21. p. 499-507 (1878).
- [14] W. N. Hartley, On the action of heat on solutions of salts of chromium. Chem. News 65. p. 15-16 (1892).
- [15] W. N. Hartley, The action of heat on the absorption spectra and chemical constitution of saline solutions. Dublin Trans. (2) 7. p. 253-312 (1900).
- [16] J. M. Hieben daal, Onderzoek over cenige absorpticspectra. Academ. Proefschrift, Utrecht 1873.
- [17] O. Knoblauch, Absorptionsspectralanalyse schr verdünnter Lösungen. Wiedem. Ann. 48, p. 738–783 (1891).
- [18] W. Lupraik, Ueber die Absorptionsspectra einiger Chromverbindungen. J. f. pract. Chem. (2) 47. p. 305—342 (1893).
- [19] G. D. Liveing and J. Dewar, Notes on the absorption of ultraviolet rays by various substances. Proc. Roy. Soc. 35, p. 71-74 (1883).
- [20] G. Magnanini e T. Bentivoglio, Intorno allo spettro di assorbimento delle soluzioni di alcuni cromoossalati della seria bica. Rendic. Acc. Lincci (5) 2, 2, p. 17 23 (1893).
- [21] G. Magnanini, Intorno allo spettro di assorbimento di alcuni cromosolfocianati. Gazz. chim. Ital. 25, II. p. 373—379 (1895).
- [22] F. Melde, Ueber Absorption des Lichtes durch Gemische von farbigen Flüssigkeiten. Pogg. Ann. 124, p. 91—93 (1865).
 - [23] H. Moissan, Sur le chromocyanure de potassium. C. R. 93, p. 1079 1081 (1881).
- [24] J. Müller, Prismatische Zerlegung der Farben verschiedener Flüssigkeiten. Pogg. Ann. 72, p. 76 82 (1847).
- [25] J. Müller, Ueber die natürlichen Farben durchsichtiger Körper. Pogg. Ann. 79. p. 344--350 (1850).
- [26] C. Pulfrich, Photometrische Untersuchungen über Absorption des Lichtes in anisotropen Medien. Zs. f. Kryst. 6, p. 142-459 (1882).

- [27] A. Recoura, Sur les états isomériques du sesquichlorure de chrome, sesquichlorure vert. C. R. 102, p. 515—518 (1886).
- [28] A. Recoura, Action de la chaleur sur les dissolutions des sels de sesquioxyde de chrome. Sels verts de chrome. C. R. 112, p. 1439--1442 (1891).
- [29] G. B. Rizzo, Sulle proprietà delle linee e delle bande negli spettri d'assorbimento. Nuovo Cim. (3) 35. p. 132 --136 (1894).
- [30] P. Sabatier, Spectres d'absorption des chromates alcalins et de l'acide chromique.
 C. R. 103, p. 49 52 (1886); J. d. phys. (2) 6, p. 312 -320 (1887).
- [31] C. A. Schunck, Quantitative investigation of the absorption spectrum of the blue potassium chromium oxalate. Chem. News 51. p. 152-153 (1885).
- [32] H. Settegast, Beiträge zur quantitativen Spectralanalyse. Wiedem. Ann. 7, p. 242 271 (1879).
- [33] C. Piazzi Smyth, Colour, in practical astronomy, spectroscopically examined. Edinb. Trans. 28, III. p. 779 S43 (1879).
- [34] J. L. Soret, Recherches sur l'absorption des rayons ultra-violets par diverses substances. Arch. sc. phys. et nat. (2) 61. p. 322—359 (1878).
- [35] J. L. Soret, Recherches sur l'absorption des rayons ultra-violets par diverses substances. Arch. sc. phys. et nat. (2) 63. p. 89 -412 (1878).
 - [36] H. F. Talbot, Facts relating to optical science. Phil. Mag. (3) 4. p. 112--114 (1834).
- [37] H. M. Vernon, On the dissociation of electrolytes in solution as shown by colorimetric determinations. Chem. News 66, p. 104 105, 114--115, 111--144, 152--154 (1892).
 - [38] K. Vierordt, Zur quantitativen Spectralanalyse. Ber. chem. Ges. 5, p. 34-38 (1872).
- [39] K. Vierordt, Die Anwendung des Spectralapparates zur Photometrie... Tübingen bei H. Laupp. 1873, 169 pp.
- [40] H. W. Vogel, Ucher die Verschiedenheit der Absorptionsspectra eines und desselben Stoffes. Ber. chem. Ges. 11, p. 913 920, 1363 1371 (1878); Berl. Monatsber. 1878, p. 409 431.
- [11] E. Wiedemann, Untersuchungen über die Natur der Spectra. Wiedem. Ann. 5, p. 500 524 (1878).
- [42] Cl. Zimmermann⁴), Untersuchungen über das Uran. Liebigs Ann. d. Chem. 213, p. 285—329 (1882).

Ausser den hier angeführten Publicationen finden sich noch zerstreut einzelne Bemerkungen, z.B. über den Dichroismus von Chromsalzen von Haidinger und Grailich, und Anderes; eine Dissertation von Th. Erhard, Leipzig 1875, welche speciell die Absorptionsspectra einiger Chromsalze behandelt, habe ich mir nicht verschaffen können.

Trotz der reichhaltigen Litteratur ist die Kenntniss dieser Spectra noch sehr gering. Die Beobachtungen beschränken sich fast ausschliesslich auf das sichtbare Spectrum, sie sind meist mit ganz ungenügender Angabe der Wellenlängen gemacht, ohne genauere Angabe der Concentration oder Schichtdicke, ohne wirkliche Messung der Absorption. Meist ist nur eine kleine Zeichnung des Spectrums gegeben, die Angaben der verschiedenen Beobachter sind ausserordentlich verschieden. Ich will im Folgenden die Angaben für die einzelnen Salze zusammenstellen.

293. 1. Chromehlorid, Cr2Cl6. Nach Hartley [15] giebt es wenigstens 3 Chloride: ein lila gefärbtes, in Wasser unlösliches Anhydrid, welches aber langsam Wasser aufnimmt, dann mit grüner Farbe löslich ist. Von diesem



26*

¹⁾ Zimmermann giebt seine Resultate nur durch eine Zeichnung, in welcher aber, wie schon H. W. Vogel bemerkt, die Normalen zweifellos falsch gezeichnet sind, so dass die Angaben nicht zu verwerthen sind.

grünen Salz sollen aber zwei Modificationen vorkommen, deren eine durch Ammoniumoxalat fällbar ist, die andere nicht. Letzteres zeigt in dünner Schicht nach Hartley [15] bei 20° continuirliche Absorption bis 724 und von 500 an, dazwischen zwei Banden: 701 -685 und 673 -538. Bei 100° ist die Flüssigkeit fast undurchsichtig.

Nach Lapraik [18] sind die Grenzen 717 und 472, dazwischen Bänder 704-689 und 653-619-550 (der erste Theil schwach).

Nach Formånek [9] ist einseitige Absorption von 500 an vorhanden, ferner Absorptionsstreifen bei 6862, 6483 und 625 - 590 - 560, der erste Teil stärker. Die Lösung in Salzsäure soll nur Roth, Blau und Violett absorbiren.

Nach Knoblauch [17] ist continuirliche Absorption von 133 an sichtbar, dann ein Hauptstreifen von 616—558 mit Abschattirungen im Streifen; in viel verdünnterer Lösung sind die Zahlen 162 und 609—564.

Nach Hiebendaal [16] liegt bei 17 mm dicker Schicht der Streif 688-527, Absorption von 482 an, bei 10 mm Schicht: 673 (2), 637 -559 und von 472 an, bei 3 mm: 613 -562 und von 434 an. In Alcohol ist continuirliche Absorption bis 613 und von 498 an sichtbar.

Nach Soret [35] ist die Lösung durchsichtig zwischen 361 und 320, am besten bei 340.

Vogel [40] giebt eine kleine Zeichnung. Nach Étard [8] zeigt das Anhydrid keine Banden. Die grüne Lösung soll nach Recoura [27] sich beim Stehen in violette umwandeln.

- 294. 2. Chromsäure, CrOa. Eine kleine Zeichnung giebt Gladstone [11]. Nach Hiebendaal [16] wird Grün und Blau absorbirt, nach Étard [8] ist ein Streif bei 687—680 sichtbar. Settegast [32] bestimmt photometrisch die Absorption, Sabatier [30] untersucht die Lösung colorimetrisch.
- 295. 3. Chromsaures Kall, K₂CrO₄. Die Lösung absorbirt nur das blaue und violette Licht; beim Verdünnen rückt die Absorption mehr nach Roth. So beginnt sie nach Knoblauch [17] in concentrirter Lösung bei 490, in verdünnter bei 510; ähnliche Angaben macht Boehlendorff [3]. Nach Hiebendaal [16] beginnt die Absorption in dicker Schicht bei 505, in dünner bei 477. Vierordt [39] und Settegast [32] photometriren das Spectrum, Sabatier [30] untersucht es colorimetrisch. Nach Becquerel [2] ist die Lösung im Ultraroth ganz durchsichtig.

Nach Soret [34] liegen bei etwa 330-300 und 240-220 Stellen grösserer Durchlässigkeit.

Das Spectrum des chromsauren Ammonium bespricht Brewster [6], solche von chromsauren Metallsalzen Gladstone [12].

296. 4. Kallumbichromat, K₂Cr₂O₇. Die Lösungen sind ähnlich den vorigen (Formánek [9]), indem Blau und Violett absorbirt wird; aber mit wachsender Verdünnung zieht sich die Absorption nach kürzeren Wellen zurück. So beginnt nach Knoblauch [17] in concentrirter Lösung die Absorption bei

520, ist vollständig bei 491, während für verdünnte Lösung die Zahlen 507 und 181 sind. Nach Boehlendorff [3] ist die Grenze etwa 500, nach Hiebendahl [16] 525. — Bremer [1], Vierordt [39], Settegast [32] messen photometrisch, Sabatier [30] colorimetrisch. Melde [22] und Müller [24] geben eine Zeichnung, auch bei Smyth [33] findet man eine solche.

Etwas stärker absorbirt nach Hiebendaal [16] das Chlorkaliumbichromat.

297. 5. Chromsulfat, $Cr_2(SO_4)_3 + nH_2O$. Das Salz kann blau-violett oder grün sein; im ersten Fall enthält es nach Hartley [15] 15 Moleceln Wasser, im zweiten nur 5: vom grünen Salz existiren zwei Modificationen.

Das violette Salz absorbirt nach Hartley bis 691 und von 475 an; dazwischen liegt ein Absorptionsband, 610—566 bei 20%; bei 100% liegt das Band bei 627-573, und gleichzeitig ist die Lösung grün geworden. Nach Knoblauch ist das Band 609—553, in verdünnterer Lösung 603—562, die violette Grenze des Spectrums 418 resp. 430.

Mit diesen Angaben stimmen andere sehr schlecht überein. Boehlendorff [3] findet nämlich ausser dem obigen Streif im Gelben noch zwei bei 6875 und 6481. Hiebendaal [16] giebt für den Streif im Gelb: 639—535 resp. 613—553 in verdünnter Lösung, für die violette Grenze 457 resp. 435, ausserdem einen Streif im Roth bei 667--662 resp. 665. Étard [8] giebt nur zwei Banden, 678—670 und viel schwächer 654--633, an; bei Zusatz eines Arseniates werde die Lösung grün, das erste Band rücke dabei auf 687—680. Hiebendaal [16] erwähnt noch, dass bei Zusatz von Chlorammonium ein anderes Spectrum entstehe, mit Banden 700—671 und 660--556.

Ueber das grüne Sulfat liegen nur Angaben von Hartley [15] vor; die gewöhnliche Lösung lässt nur 520—165 durch; doch existirt eine grüne Modification, deren Spectrum bei 662 beginnt, bei 112 endet, einen Streif von 575—526 zeigt.

Das Salz ist zuerst von Talbot [36] untersucht; auch bei Brewster [6] und Vernon [37] findet man Angaben darüber.

298. 6. Chromnitrat, Cr₂(NO₃)₆ + nH₂O. Auch hier scheinen verschiedene Modificationen zu existiren; es giebt nach Hartley [15] zwei violette Nitrate, deren Absorptionsband bei 588 - 557 resp. bei 565-507 liegt. Beim Erhitzen verwandelt sich die Farbe in grün, indem das Roth nun auch absorbirt wird. Nach Knoblauch [17] liegt ein Schatten bei 667, dann folgt ein Band 616 -577 mit anschliessendem Halbschatten, Absorption von 513 an. Bei Verdünnung rückt das Band nach 618- 592. Nach Hiebendaal [16] zeigt die Lösung in Wasser ein Band 613--532, Absorption von 454 an; Zusatz von Chlorammonium schwächt das Band, erzeugt einen Streif bei 637; in Alcohol ist der Streif 637 und ein Band 655--535 mit Maximum 613--550 sichtbar, Absorption von 460 an. Étard giebt Bänder bei 678--670 und 654--633.

Die Angaben von Knoblauch und Hiebendaal passen gar nicht zu

denen von Hartley, wohl aber zu dessen Beschreibung des Spectrums von salpetersaurem Chromoxyd, welches ein Band 627—557 besitzt.

299. 7. Chromacetat, $Cr_2(C_2H_3O_2)_6 + 2H_2O$. Sehr ausführliche Angaben macht Hiebendaal [16], welche aber nicht mit seiner Zeichnung übereinstimmen. Eine Lösung von 0.6 g in 10 cm³ Wasser soll zeigen

bei 17 mm Schicht: 712 703, 671 169, 457 bis Ende.

. 3 . : 712 682, 662 610, 613 532, 460 bis Ende.

Diese dritte Angabe scheint unmöglich. Hiebendaal beschreibt auch die Spectra, welche durch Zusatz von Chlorkalium, Chlorammonium, Magnesiumsulfat entstehen, ebenso das der Lösung in Alcohol.

Nach Knoblauch [17] wird das Roth absorbirt mit einem Halbschatten bis 680; dann folgt ein Band 596 537 und schwache Absorption im Violett. Beim Stehen der Lösung verschwinde das Spectrum. Nach Boehlendorff [3] hat das Spectrum drei schmale Streifen bei 700, 672 666.7, 651 618 und ein breites Band mit dem Maximum bei 602, schwache Absorption im Violett. Beim Verdünnen bleibt nur das breite Band mit der Mitte 560, es tritt Absorption im Violett auf.

300. S. Chromoxalat, $Cr_2(C_2O_4)_3 + nH_2O$. Nach Lapraik [18] beginnt das Spectrum bei 714; dann hat man Bänder bei 704 689, 653, 610 – 503. Absorption von 471 an. Mit Ueberschuss von Oxalsäure beginnt das Spectrum bei 800, zeigt Streifen bei 710, 704, 695, 681, 663, 650 505, endet bei 471.

Nach Knoblauch [17] wird das Roth absorbirt, das Violett von 147 au. Dazwischen liegt ein Band 618-531 mit dem Maximum 603-517.

Nach Boehlendorff [3] finden sich zwei Bänder: 690.5 - 680, das zweite mit Maximum bei 5892. Beim Verdünnen rückt es auf 549, resp. 544 und dabei tritt auch Absorption im Violett auf.

Nach Hartley [15] liegt ein Band bei 706-685. Bei 100° wird von 711 an alles absorbirt.

301. 9. Oxalsaure Doppelsalze. Das rothe oxalsaure Chromoxyd-Kali $[K_2Cr_2(C_2O_3)_4 + 10H_2O]$ ist zuerst von Brewster [5] spectroscopisch untersucht und wird oft Brewstersches Salz genannt. Nach Brewster absorbirt eine dünne Schicht nur Gelb von kürzerer Wellenlänge als D; mit wachsender Dicke wird auch Violett, Orange und Grün absorbirt, so dass nur Roth und Blaugrün übrig bleiben; dann geht nur Roth und das Blau bei F, schliesslich nur Roth hindurch; gleichzeitig entsteht eine sehr scharfe Absorptionslinie zwischen B und a. Auch Müller [25] beobachtet das Spectrum; ebenso Smyth [33].

Nach Boehlendorff [3] hat man einen Streif bei 697 und ein breites Band mit Maximum bei 5892; nach Knoblauch [17] liegt der Streif bei 704. das Band 616--537, volle Absorption beginnt bei 148.

Rizzo [29] untersucht eine Lösung in Glycerin bei verschiedenen Temperaturen und giebt folgende Tabelle:

Temperatur	i	16°	1	980	131 0	180 6
Ende des 1. Bandes		715		720	724	728
Scharfe Linie		704		701	704	704
Beginn Maximum des 2, Bandes		665		669	671	672
Maximum > des 2. Bandes	1	590		596	600	604
Ende	-	505	- 1	515	521	526
Beginn des 3. Bandes	Ì	478	1	479	481	482

Bei niedriger Temperatur sei noch ein schwacher Schatten sichtbar bei 702, ein anderer bei 675—671, aber sie verschwinden bei etwa 100°. Während also die Bänder sich mit der Temperatur verschieben, bleibt die Linie an ihrer Stelle. Die Constanz dieser Linie geht noch weiter; sie zeigt sich bei vielen Chromsalzen, immer an genau derselben Stelle, wie auch sonst das übrige Spectrum beschaffen sein mag (Wiedemann [41]).

Nach Lapraik [18] ist das Spectrum identisch mit dem des Chromoxalates mit Ueberschuss von Oxalsäure; es sollen also Bänder bei 710, 704, 695, 681, 663, 633-502 vorhanden sein, bei 467 Absorption des Violett beginnen. — Nach Hartley [15] ist das Spectrum verdunkelt bis 710; dann folgen zwei scharfe Bänder bei 694 und 685, ein breites Band 633—478, die Endabsorption beginnt bei 464. Bei 100° aber wird das Roth absorbirt bis 673, das Violett von 464 an; dazwischen liegt ein Band 588—537.

Das feste Salz ist dichroitisch, lässt in verschiedenen Richtungen blaues resp. rothes Licht durch (Brewster, Lapraik u. A.).

Neben dem rothen existirt noch ein blaues Salz, welches nach Hartley [13, 15] die Zusammensetzung K6Cr2(C2O1)6 + 6H2O hat. Es lässt nach Hartley Licht zwischen 673 und 181 durch, in welchem Bereich noch der Absorptionsstreif 627--197 liegt, der sich bei 1000 nach 631-503 verschiebt. Étard [8] dagegen sagt, es werde das Roth zwischen 736-680 durchgelassen; in diesem Bereich aber liege ein dunkles Band bei 700-693. Bei Verbreiterung des Spaltes verschwinde dies Band, dafür werde ein anderes 732-729 sichtbar.

Schunck [31] giebt eine Zeichnung der Absorptionscurve nach Art der Hartleyschen Gurven.

Es sind noch zahlreiche andere Doppelsalze untersucht; so von Lapraik [18] das Silber-, Baryum-, Ammonium-Chromoxalat, deren Spectra mit dem des Kaliumchromoxalates identisch seien. Magnanini und Bentivoglio [20] untersuchen auch das Na-Doppelsalz, finden ebenfalls Identität der Spectra, auch in concentrirtester Lösung, während Ostwald (Zs. f. physik. Chem. 9. p. 579—602 [1892]) das gleiche für sehr verdünnte Lösungen bemerkt und daraus auf Absorption durch Jonen geschlossen hatte.

Boehlendorff [3] dagegen beschreibt das Spectrum des Ammoniumchromoxalates als ganz verschieden von dem des Kalidoppelsalzes. Auch Pulfrich [26] beschäftigt sich mit diesem Salz.

Ein Kalium-Calcium-Chromoxalat beschreibt Hartley [13].

302. 10. Chromalaun. Von den Chromalaunen ist namentlich das Kali-

salz vielfach untersucht und sein Spectrum beschrieben, aber auch hier sucht man vergebens nach Uebereinstimmung. ... Die Lösung des Kalisalzes ist violett. wird aber beim Erhitzen grün. Für die violette Lösung finden sich folgende Angaben: Nach Formánek [9] liegt ein schwacher Absorptionsstreif bei 671.8. ein stärkerer zwischen 610 und 540 mit dem Maximum bei 578; bei 470 beginnt wachsende Absorption der kurzen Wellen. Nach Hiebendaal [16] liegt ein schwacher Streif bei 658, ein stärkeres Band 590 535, - Nach Étard [8] liegen die Banden 678-670 und 651 633. - Knoblauch [17] giebt einen Streifen zwischen 610 und 558 an, indessen stimmt damit die Zeichnung nicht überein. Boehlendorff [3] giebt einen Streif bei 672, einen zweifelhaften bei 640, dann ein Band 609 -568, welches zu beiden Seiten noch Schatten hat; die Absorption im Violett beginne bei etwa 450. ley tritt gar kein Absorptionsband auf, sondern das Licht wird zwischen 685 und 470 durchgelassen, -- Vierordt photometrirt das Spectrum, giebt das Band bei 6127-5581. Vogel¹) giebt eine kleine Zeichnung für das feste Salz und die Lösung; beide Spectra sind wesentlich verschieden. In der Lösung wird ein scharfer Streif bei 665, ein schwächerer auf C (656) angegeben, daneben ein breites Band mit Maximum bei 589, und wachsende Absorption Im festen Salz fehlt der erste Streif, das Band liegt viel weiter nach Roth.

Nach Liveing und Dewar [19] werden die Wellenlängen 327—283 durchgelassen.

Der grüne Chromalaun giebt nach Formäneks Beschreibung und Zeichnung einen schwachen Streif bei 6810, einen zweiten bei 640, der verbunden ist mit dem breiten Band, welches bis 540 reicht, sein Maximum bei 591 hat. Die violette Absorption beginnt bei 480. — Nach Boehlendorff [3] soll nur Absorption des violetten Endes vorhanden sein. — Nach Hiebendaal zeigt sich in dicker Schicht ein Band zwischen 660 und 523, Absorption von 469 an; in dünnerer Schicht 673—667, 632—544, Grenze 457; in noch dünnerer 613—535, Grenze 420. Hartley giebt ein Band 627—543, Absorption von 503 an. Vogel giebt einen schmalen Streif bei 686, ein Band zwischen 656 bis 530, Absorption von 486 an. Das feste Salz giebt wieder ein ganz anderes Spectrum, ebenso seine Lösung in Alcohol.

Für den Ammoniumalaun finden sich Angaben bei Hiebendaal.

303. 11. Andere Salze. Das gelbe Chromotyanür untersucht Moissan; es absorbirt Violett, theilweise Blau, zeigt drei deutliche Banden im Grün. Magnanini [21] untersucht die sulfocyansauren Doppelsalze von Cr und K und Na, welche verdünnt und concentrirt identische Spectra geben. Ferner erwähnt er, dass die grünen Salze CrF3, CrCl3, ½Cr2(SO₁₎₃ ganz verschiedene Spectra zeigen.

Endlich hat Lapraik eine sehr grosse Anzahl organischer Chromsalze

¹⁾ Man vergleiche auch: H. W. Vogel, Practische Spectralauslyse irdischer Stoffe. Berlin bei Oppenheim 1889.

mtersucht. Sie zeigen meist ähnliche Spectra mit Bändern bei etwa 725 - 715, 705, 690, 676-668, 655-544, doch muss ich wegen der vielen Details auf die briginalarbeit verweisen.

2. Cobaltsalze.

- 304. Auch die Salze des Co sind ausgezeichnet durch characteristische Absorptionsstreifen und durch merkwürdige Farbenwechsel. Auch bei ihnen st trotz zahlreicher Untersuchungen die Kenntniss der Spectra sehr gering, o dass es unmöglich ist, sich aus den Angaben z. B. ein Bild des Absorptionsspectrums des Chlorides zu bilden. Die chemischen Fragen sind ebenso wenig gredigt, aber auf sie kann ich natürlich hier nicht eingehen. Die solge zunächst wieder ein Verzeichniss der wichtigsten Litteratur.
- [1] W. de W. Abney and Festing, Absorption-spectra thermograms. Proc. Roy. Soc. 48, p. 77 - 83 (1885).
- [2] J. Bersch, Ueber das Verhalten des Cobaltchlorürs zum Wasser und die Farbennderungen der Cobaltoxydulsalze in der Würme. Wien. Ber. 56, II. p. 724-729 (1867).
 - [3] W. Boehlendorff, Studien zur Absorptionsspectralanalyse. Inaug.-Dissert. Ergen 1890.
- [4] D. Brewster, On the connexion between the phaenomena of the absorption of light, and the colours of thin plates. Phil. Mag. (3) 21. p. 208 217 (1842).
- [5] D. Brewster, On the action of various coloured bodies on the spectrum. Phil. Mag. D 24. p. 441 447 (1862).
- [6] J. Couroy, On the change in the absorption-spectrum of cobalt-glas produced by acat. Phil. Mag. (5) 31, p. 317--320 (1891).
- [7] A. Étard, Sur l'origine moleculaire des bandes d'absorption des sels de cobalt et de hrome. C. R. 120, p. 1057 1060 (1895).
- [8] J. Formánek, Die qualitative Spectralanalyse anorganischer Körper. Berlin bei lückenberger, 1900.
- [9] J. B. Hannay and J. Hogarth, On the solubility of solids in gases. Proc. Roy. foc. 30, p. 178—188 (1880).
- [10] W. N. Hartley, Preliminary notice of experiments concerning the chemical constiution of saline solutions. Proc. Roy. Soc. 22, p. 241 248 (1874).
- [11] W. N. Hartley, The action of heat on the absorption spectra and chemical contitution of saline solutions. Dublin, Trans. (2) 7. p. 253-312 (1900).
- [12] W. N. Hartley, The absorption spectra of metallic nitrates. Trans. chem. soc. 83. 221 246 (1903).
- [13] W. N. Hartley, Colour changes observed in solutions of cobalt chloride. Chem Jews. 87, p. 115 (1903).
- [14] J. M. Hiebendaal, Onderzoek over eenige Absorptiespectra. Academ. Proefschr. Trecht 1873.
- [15] C. Kubierschky, Ueber die Thiophosphorsäuren. J. f. pract. Chem. (2) 81. p. 93— 11 (1885).
- [16] G. B. Rizzo, Variazioni prodotte dal calore in alcuni spettri d'assorbimento. Atti i Torino 26. p. 632-638 (1891).
- 1) Nach den meisten Autoren wird der Farbenwechsel von Roth zu Blau erklärt durch ie Bildung verschiedener Hydrate, während andere an isomere Modificationen oder Bildung on Doppelsalzen denken. Nach Ostwald soll das Co-Kathion roth, das unzerlegte Salzaolecol blau sein. Eine Zusammenstellung der verschiedenen Ansichten und der Litteratur ndet man bei F. G. Donnan and H. Bassett jun., The colour changes exhibited by the horides of cobalt and some other metals, from the standpoint of the theory of electroaffinity. chem soc. 81. p. 939–956 (1902). Diese Autoren meinen, die blaue Farbe entspreche comdexen Anionen, CoCla oder CoCl4.

- [17] W. J. Russell, On the absorption spectra of cobalt salts. Proc. Roy. Soc. 31, p. 51--54 (1880); Proc. Roy. Soc. 32, p. 255 -272 (1881).
- [18] W. J. Russell and J. Orsman jun., The relation of cobalt to iron as indicated by absorption spectra. Chem. News 59, p. 93—94 (1889).
- [19] C. P. Smyth, Colour, in practical astronomy, spectroscopically examined. Trans. Roy. Soc. Edinb. 28, 111, p. 779--843 (1879).
- [20] H. W. Vogel, Ueber die Absorptionsspectren einiger Salze der Metalle der Eisengruppe und ihre Anwendung in der Analyse. Ber. chem. Ges. 8, p. 1533 1540 (1875).
- [21] H. W. Vogel, Ueber die Verschiedenheit der Absorptionsspectra eines und desselben Stoffes. Ber. chem. Ges. 11. p. 913—920, 1363—1371 (1878); Berl. Mon. Ber. 1878, p. 409--431.
 - [22] H. W. Vogel, Spectroscopische Notizen. Ber. chem. Ges. 12, p. 2313 2316 (1879).
 [23] C. H. Wolff, Quantitative Spectralamlyse. Zs. f. analyt. Chem. 18, p. 38 49 (1879).
- 305. 1. Cobaltchlorid. Das gewöhnliche Cobaltchlorid ist ein rothes Salz, welches bei Erwärmen oder bei Zusatz Wasser-entziehender Körper blaue Farbe annimmt, weil, nach den meisten Autoren, au abgespalten wird. Es scheint, als ob mehrere Hydrate existiren. Das wasserfreie geschmolzene Salz zeigt nach Russell folgendes Absorptionsspectrum: Absorption im Roth bis 656, Band 630—578, Band 541—522, Absorption von 507 an. Das gewöhnliche Salz enthält 6 au, zeigt Absorption bis 672, die Bänder 590—519, 503—189. Beim Erhitzen wird es blau und zeigt dann das Spectrum des wasserfreien Salzes.

Nach Boehlendorff hat das gewöhnliche Salz drei Bänder: 584 -525, 512 -507, 502-- 194.

Die rothe Lösung in Wasser zeigt nach Boehlendorff einen zweifelhaften Streifen bei 640, der in der schwachen Absorption des Roth bis 636 liegt, ferner zwei Streifen bei 623 und 608. Damit stimmt die Angabe von Russell für ganz concentrirte Lösung: Absorption bis 652, Bänder bei 625 und 610; dagegen soll eine sehr verdünnte Lösung ein anderes Spectrum geben: Absorption bis 720, Band 550—485. Wenn die verdünnte Lösung mit Wasserentziehenden Mitteln gemischt oder erhitzt wird, soll das erste Spectrum erscheinen. Dagegen giebt Boehlendorff an, bei Erhitzen seien drei Banden sichtbar: 710—688, 662—656, 622—607. Ungeführ stimmt damit eine Zeichnung von Vogel (Lehrbuch p. 267).

Sehr ausführliche Angaben macht Hartley [11] für verschieden dicke Schichten und verschiedene Temperaturen. Eine gesättigte Lösung bei 20° zeigt je nach der Dicke ein Absorptionsband 612 bis 443, oder vier Bänder: 653-642, 642-627, 627-612, 580-450. Weitere Details, die Veränderung des Spectrums mit der Temperatur bis 93°, und die schönen Abbildungen des Spectrums bei diesen Temperaturen sehe man im Original nach. Die Lösung ändert sich von Roth durch Purpur nach Blau, lässt schliesslich nur eine Spur Licht bei D und die kürzeren Wellenlängen von etwa F ½ G an hindurch.

Die Lösung in Salzsäure ist indigoblau nach Böhlendorff. Sie zeigt Absorption bis 768, Streifen bei 710 -688, 675 -653, eine Linie bei 640, Streifen bei 626 -617, 607, einen Schatten bei 561--498. Sehr ähnlich ist die Beschreibung von Russell: die Absorption im Roth reicht bis 651, doch sieht man darin zwei Stellen stärkerer Absorption bei 696 -675 und 666 -651, ferner



Streifen bei 631 622 und 611—609; bei dickerer Schicht wird alles bis 600 bsorbirt, man erkennt dann aber noch einen Streif bei 540—525. — Hartley at offenbar starke Concentration benutzt, denn er giebt an, die Absorption les Roth endige bei 595, dann sei ein Streif bei 562—503 sichtbar.

Dasselbe Spectrum tritt nach Russell auf bei Lösungen in wasserfreiem Alcohol, Aethern. Glycerin, nur dass in letzterem die Banden nach Roth verchoben sind. Die Lösung in Alcohol zeige freilich bei abnehmender Concentation noch zwei andere Spectra, dessen Beschreibung ich aber hier nicht gebe. Aach Boehlendorff ist das Spectrum aber etwas verschieden: Absorption is 768. Band 710—657. Linie 640, Schatten 625—617. Linie 607. Hartley giebt eine Zeichnung des Spectrums, nach der es vollkommen verschieden von lem in HCl ist. Hartley giebt für die Lösung in Glycerin drei Bänder: 596—653, 627—608, etwa 589 bis nach F (468). Die Lösung hat Purpurfarbe.

Ebenso sieht nach Hartley die wässrige Lösung nach Zusatz von 'aleiumchloridlösung aus; das Spectrum zeigt dann die Banden: 691—659, 627—604, 560—479.

Russell beschreibt und zeichnet noch die Spectra, welche sichtbar sind, venn man wasserfreies Cobaltchlorid mit Kaliumchlorid, oder mit Na-, Amm-, In-Chlorid zusammenschmilzt. Im ersten Fall ist das Spectrum identisch mit tem der Lösung in HCl, in den andern sehr ähnlich, wenn auch die Bänder twas andere Lage haben.

306. 2. Cobaltchlorür. Das rosenrothe Salz absorbirt fest nach Vogel Lehrbuch) das Roth bis 656, schwächer 590 · 486, von 460 an. — In Wasser gelöst zeigt das Salz schwächere Absorption im Roth, das Band liegt 570 —150, lie Endabsorption beginnt bei 110. Beim Erhitzen wird die Farbe violett, las Spectrum ähnlich dem des Chlorides.

Nach Hiebendaal liegt das Band bei 570-485.

Complicirter ist das Spectrum nach Formánek: ausser dem starken Bande 550–495 mit dem Maximum bei 5165 sind noch zwei schwache Streifen bei 4795 und 4610 vorhanden.

In Alcohol ist die Lösung himmelblau und zeigt nach Vogel zwei Bänder: 700--630, bei welchem man aber erkennt, dass es aus zwei benachbarten beteht, und 610 585; in concentrirterer Lösung erscheint noch ein drittes Band, velches bei 545 beginnt. -- Nach Formánek sind Banden bei: 685 -632 die tärkste von allen, dann 6245, 6058, 5906, 5720, 5265, 5150. In verdünnterer Jösung ist 685 645, Maximum 6655, ferner 6245, 6058, 5720 zu sehen.

Ganz abweichend von diesen Angaben sagt Étard, das Chlorür zeige eutlich eine Bande 667-642.

Die Lösung in Alcohol zeigt nach Formánek volle Absorption des rothen Endes bis 570, welche dann bis 560 abfällt; dann folgen Streifen bei 5495, 30, 5041, 4885, 4540, 4448, dann wachsende Absorption von 430 an. Verunt man die Lösung, so zerfällt die Absorption im Roth in folgende Streifen:
937, 6607, 6415, 6235, 6084; die übrigen Streifen sind verschwunden. — Nach

Étard wird die mit Salzsäure versetzte wässrige Lösung beim Erhitzen blau es tritt neben der früheren Absorption 667 642 noch die neue 687 680 und zwei Linien 628 und 613 auf.

307. 3. Cobaltbromid. Die Lösung in Wasser soll nach Boehlendorff zeigen: Bänder bei 656, 640, 536-494. — Dagegen giebt Hartley nur ein Band bei 631—598 und Absorption der kürzeren Wellen von 512 an. Russell findet für das feste wasserfreie Salz: Absorption bis 676. Bänder 651—605 und 572—555, welche durch einen Schatten verbunden sind, Absorption von 541 an.

Die Lösung in Alcohol ist blau, zeigt nach Boehlendorff Absorption bis 686, Banden bei 667-652, 640-634, 611-604. Hartley dagegen giebt ein Band 631-598 und Absorption von 512 an; die Lösung in Glycerin schwächt das Roth bis 724 wenig, mehr bis 685, dann folgt ein schwacher Streif 685-536. Absorption von 473 an. Russell beschreibt noch das Spectrum des zusammengeschmolzenen Co- und K-Bromides.

- 308. 4. Cobaltjodid. Nach Hartley giebtes zwei Hydrate, ein braunes mit 6 aq, welches Licht bei 627 536 durchlässt, in alcoholischer Lösung bei 581 536, und ein grünes, welches bei 588 durchlässt. Russell beschreibt die Mischung des Co- und K-Jodides: es absorbirt bis 672, doch erkennt man darin einen Streifen bei 704--690.
- 5. Cobaltsulfat. Nach Hiebendaul liegt ein Band bei 570-481, die kürzeren Wellen sind stark geschwächt; beim Erhitzen entstehen Streifen bei 615 und 596, das Band liegt bei 567-485, die Endabsorption beginnt bei 460. Étard findet ein Band bei 654-650. Nach Hartley liegt das Band bei 549-473.
- 6. Cobaltrhodanid. Die Ueberführung des Cobalts in Rhodanid ist als Reaction für Auffindung des Co von Wolff und Vogel vorgeschlagen. Das Rhodanid hat ein characteristisches Absorptionsspectrum, welches nach Vogel in Aether ein Band bei 687--590 und ein zweites bei 578 zeigt. Nach Formanek sieht man in concentrirter Lösung das Band 670--560, welches bei Verdünnung zerfällt in: Band 635--618 mit vorgelagertem Schatten von 660 an, Maximum bei 6260; Streifen bei 6050, 5807, 5655.
- **309.** 7. Andere Salze. Vogel [20] giebt für das Hydroxyd: Absorption bis 700, Banden 660-630, 605-570, 545-?.

Das Spectrum des Oxydes beschreibt Russell: Absorption bis 675, Bänder 665-638, 600-585, Absorption von 550 an, die vielleicht mit einem Band beginnt. Bei dickeren Schichten fliessen die beiden Bänder zusammen. Es ist offenbar dasselbe Spectrum, welches Vogel für das Hydroxyd giebt.

Boehlendorff untersucht noch das Cobaltoxydulkalisulfat, welches nur Absorption von 530-480 zeigt.

Kubierschky zeichnet die Spectra des Mono-, Di-, Tri-Thiophosphates von Co. Danach hat ersteres zwei Bänder, auf B und bei C½ D., keine Absorption im Blau und Violett. Die beiden andern Salze zeigen einen



treifen von B bis C, das zweite absorbirt Blau und Violett, das dritte auch och Grün.

310. S. Cobaltglas. Sehr häufig ist das Cobaltglas untersucht, es giebt ach den meisten Autoren das Spectrum des Oxydes, resp. des Hydroxyds. o giebt Vogel an: Banden 670–640, 605—570, von 545 an. Russell sagt: bsorption bis 691, Bänder 665–630, 600—581, 550—525. — Hartley bebachtet durch zwei Schichten sehr dunklen Glases; dabei sind die beiden rsten Bänder zusammengeflossen, so dass er sieht: Absorption bis 718, Bänder 65–581, 549—513, Absorption von 100 an Die Temperatur soll keinen Einuss auf das Spectrum haben, selbst bis zum Glühen des Glases. Dem widerprechen Versuche von Conroy und Rizzo. Ersterer giebt für kaltes und eisses Glas:

700 - 636	712 - 655
608 - 580	608 - 583
565—?	558?

Die Lage des ersten Bandes weicht von den übrigen Angaben wesentlich b. Rizzo giebt:

15°	300^{-6}	500°
687 638	690 - 618	692 - 646
603 -578	611580	613 - 580
552?	563 ?	565- ?

Auch Smyth untersucht die Absorption durch 1 bis 4 Gläser.

Nach Abney und Festing absorbirt das Glas von 685 nach längeren Vellen immer schwächer, bis es bei 920 ganz durchsichtig ist. Dann beginnt vieder wachsende Absorption, die bei 1320 ihr Maximum erreicht, dann abimmt bis 1830, um wieder zu wachsen bis 2600. Diese Wellenlängen dürften ber sehr unsicher sein. — Nach Nichols!) beginnt im Ultraroth ein Aborptionsband bei 862.

3. Eisensalze.

311. Die Eisensalze geben im Allgemeinen keine durch Banden ausgeeichnete Spectra, sondern die Oxydulsalze absorbiren schwach den rothen heil des Spectrums, die Oxydsalze den blauen und violetten; auch das Ferroyankalium absorbirt nur etwas Blau. Berliner Blau in Oxalsäure absorbirt tark das rothe Ende bis E. 2).

Aber es giebt einzelne Eisenverbindungen, welche Banden zeigen. Rhodanisen in Aether oder Amylalcohol ist violett gefürbt und zeigt verdünnt ein reites Band von D bis F mit dem Maximum bei 516.3)

Eisenchlorid in Alcohol zeigt nach Hiebendaal4) drei Bänder bei 680,

- 1) Nichols, Physic. Rev. 1, p. 1 18 (1893).
- 2) Siehe z. B. J. Haerlin, Pogg. Ann. 118, p. 70 78 (1863).
- 3) J. Formánek, Qualitative Spectralanalyse anorganischer Körper. Berlin 1900. p. 88. I. W. Vogel, Practische Spectralanalyse irdischer Stoffe. Berlin 1889. p. 252.
 - 4) J. M. Hiebendaal, Onderzoek over cenige absorptiespectra. Academ. Proefschrift 1873.

620, 595, volle Absorption von etwa 555 an. Eisenbromid in Alcohol soll ein Band von 615—607 zeigen, salpetersaures Eisenoxydul ein Band bei 615—558, welches mit steigender Temperatur schmaler wird und nach Roth rückt, z. B., bei 80° zwischen 632 und 572 liegt.

Auch Russell und Orsman) beschreiben das Absorptionsspectrum von Eisenchlorid in Alcohol. Dasselbe soll dem von Cobaltchlorid in Salzsäure sehr ähnlich sein. Die Zeichnung zeigt: Absorption bis 718, 710–680, 662–652, 631–620, 601–592, 550–520, 512–496, von 181 an, darin stärker 455–445 und von 443 an. Gay²) sagt, wenn man in die Lösung irgend eines Eisenoxydulsalzes Stickstoffbioxyd einleite, entstehe zuerst Absorption am rothen und blauen Ende und ein Band 640–571; wird mehr Gas eingeleitet, so wird nur noch 708–668 durchgelassen, endlich verschwindet auch dieser Theil des Spectrums.

Nach Kubierschky³) zeigt Ferri-di-thiophosphat einen schwachen Streif auf D und Absorption von E an, das Tri-thiophosphat nur letztere Absorption. Eine irgend ein Thiophosphat und Schwefelalkali enthaltende Lösung wird bei Zusatz einer geringen Menge Eisenchlorid intensiv grün und zeigt dann ein starkes scharf begrenztes Band zwischen C und D, ein schwaches unscharfes von D ½ E bis b ½ F.

i. Mangansalze.

- 312. Zu den Mangansalzen habe ich folgende Litteraturangaben gefunden:
- [1] H. Bremer, Einfluss der Temperatur gefürbter Lösungen auf die Absorptionsspectren derselben. Inaug.-Diss. Erlangen 1890 bei Neumann, Neudamm.
- [2] C. Christiansen, Ueber die Messung des Brechungsverhiltnisses gef\u00e4rhter Fl\u00e4ssigkeiten. Wiedem. Ann. 19, p. 256 267 (1883). Nach Overs. K. Danske Vid. Selsk. Forh. 1882, p. 217-250.
- [3] J. Formánek, Die qualitative Spectralanalyse anorganischer Körper. Berlin bei Mückenberger, 1900.
- [4] J. H. Gladstone, On the colour of salts in solution, each constituent of which is coloured. Phil. Mag. (4) 14. p. 418 423 (1857).
- [5] J. H. Gladstone, On the use of the prism in qualitative analysis. Quart. J. chem. soc. 10. p. 79--91 (1858).
- [6] W. N. Hartley, The action of heat on the absorption spectra and chemical constitution of saline solutions. Trans. Roy. Dublin soc. (2) 7, p. 253 312 (1999).
- [7] J. M. Hiebendaal, Onderzoek over eenige Absorptiespectra Academ. Proefschrift. Utrecht 1873.
- [8] F. Hoppu-Seyler, Ueber optische Unterscheidung der Manganoxyd- und der Uebermangansäure-Verbindungen. J. f. pract. Chem. 90, p. 303 – 304 (1863).
- [9] N. v. Klobukow, Zur Frage über den Zusammenhang zwischen Molecularstructur und Lichtabsorptionserscheinungen. J. f. pract. Chem. 140, p. 122--125 (1885).
- [10] G. Krüss, Titerstellung der Lösungen von Kaliumpermanganat. Ber. ehem. Ges. 18, p. 1580 - 1585 (1885).
- [11] C. Kubierschky, Ueber die Thiophosphorsäuren. J. f. pract. Chem. 189, p. 93-111 (1885).
 - 1) W. J. Russell and J. Orsman, Chem. News 59, p. 93-94 (1889).
 - 2) J. Gay, Ann. chim. et phys. (6) 5, p. 145 204 (1885).
 - 8) C. Kubierschky, J. f. pract. Chem. (2) 81. p. 93 111 (1885).



- [12] Lecoq de Boisbaudran, Spectres lumineux. Paris bei Gauthier-Villars 1874.
 [13] H. Morton and Carrington Bolton, Investigation of the fluorescent and absorpton spectra of the uranium salts. Chem. New. 28, p. 115 (1873).
 - [14] J. Müller, Spectralia. Pogg. Ann. 128, p. 335 -336 (1866).
- [15] C. Pulfrich, Photometrische Untersuchungen über Absorption des Lichtes in isoopen und anisotropen Medien. Wiedem. Ann. 14, p. 177 218 (1881).
- [16] R. Th. Simuler, Beiträge zur chemischen Analyse durch Spectralbeobachtungen, thresber, d. bündnerischen naturf, Ges. 1860; Pogg. Ann. 115, p. 242 -266, 425-451 (1862).
- [17] C. P. Smyth, Colour, in practical astronomy, spectroscopically examined. Trans. by, Soc. Edinburgh 28, 111, p. 779 843 (1879).
- [18] J. L. Soret, Recherches sur l'absorption des rayons ultraviolets par diverses subances. Arch. sc. phys. et mat. (2) 61, p. 322 – 359 (1878).
- [19] K. Stöckl, Messungen über die Dispersion und Absorption von Lösungen anomal echender Substanzen bis zu grossen Verdünnungen. Inaug.-Diss. München 1900. Tübingen i Laupp.
- [20] G. G. Stokes, The change of refrangibility of light. Phil. Trans. 1852, II. p. 463--i2, ibid. 1853, III. p. 385 - 396.
- [21] G. G. Stokes, On the metallic reflexion exhibited by certain non-metallic substances, hil. Mag. (4) 6, p. 393 403 (1853).
- [22] K. Vierordt, Die Anwendung des Spectralapparates zur Photometrie der Absorponsspectren und zur quantitativen chemischen Analyse. Tübingen bei H. Laupp. 1878, 4°. 39 pp.
- [23] H. W. Vogel, Ueber die Absorptionsspectra einiger Salze der Metalle der Eisenuppe und ihre Auwendung in der Analyse. Ber. chem. Ges. 8, p. 1533 - 1540 (1875).
- [24] H. W. Vog el, Untersuchungen über Absorptionsspectra. Brel. Ber. 1878, p. 409—41; Ber. chem. Ges. 11, p. 913 920, 1363 1371 (1878).
- [25] H. W. Vog'el, Practische Spectralanalyse irdischer Stoffe. 2. Aufl. Berlin bei Oppenim 1889.
- 313. Unter den Mangansalzen sind nur die übermangansauren durch ein isserst characteristisches Spectrum ausgezeichnet, welches selbst in einer erdünnung 1:250000 noch sichtbar ist. Es scheint von Stokes [20] zuerst eim übermangansauren Kali bemerkt worden zu sein, ist seitdem sehr häufig ezeichnet, gemessen und photometrirt worden. Die erste Zeichnung lieferte ladstone, die beste Lecoq de Boisbaudran; photometrische Messungen egen von Vierordt, Pulfrich, Stöckl vor. Trotz der vielen Untertchungen ist die Lage, namentlich der ersten Bänder, nichts weniger als einandsfrei bekannt, wie folgende Zusammenstellung der Messungen zeigt.

rminek	5710	5173	5256	5051	4870	1707	4544 4395
,cod	5703	5 (65	5246	5045	4861	1694	4548 -
remer	5749	5509	5240	5055	4864		-
ılfrich	. 5705	5471	5250	5054	4911		
orton und Bolton	574	547	526	5065	189		
rristinnsen	567	546	523	504	i	١ -	
öckl concentr.	5645	5410	5225	5065	1875		
öckl verdünnt	5655	5465	5265	5050	4890	ı	
artley			534 - 529	513 -505	495 485	17847	0
iebendaal	-581 - 56	7 553 541	532518	508 - 495	-486 - 480		-
ierordt	552-57	2 558 -544	589- 521	512 - 502	494 -486		

Nach Soret liegt noch ein Band im Ultraviolett, etwa 390-275.

Man sieht, dass bei den ersten Bändern die Angaben um 100 Å, bei den lgenden um 50 Å auseinandergehen. Auch in anderer Beziehung finden sich

Widersprüche. Bremer giebt an, die Bänder verschieben sich mit steigender Temperatur nach Roth, von 20° bis 80° um etwa 30 Å. Eine Verschiebung in etwa gleicher Grösse beobachten Morton und Bolton und auch Hartley; dagegen sagt Hiebendaal, die Temperatur habe gar keinen Einfluss auf die Lage der Bänder. – Nach Vogel ist das Band bei 61 das stärkste, dann folgt 52, dann 57; nach Lecoq folgen sich 54, 52, 50, 57. Nach allen photometrischen Bestimmungen dagegen ist 52 das stärkste, dann folgt wahrscheinlich 54.

Von Vogel ist auch das feste Salz untersucht. Sein Spectrum soll sich von dem der Lösung dadurch unterscheiden, dass die Zwischenräume zwischen den Banden stärker absorbirt werden, dass das Band 57 bei Weitem das stärkste aller ist, 54 das schwächste, dass das sechste und siebente Band stärker sind und noch ein achtes vor G siehtbar wird.

Stöckl führt die Zahlen, die ich in der Tabelle gegeben habe, nicht selbst an, sondern giebt nur Absorptionsconstanten durch das ganze Spectrum. Danach habe ich die Curve construirt und obige Zahlen abgelesen. Dass sich dabei für verschiedene Concentration verschiedene Lage der Bänder ergiebt, hat der Autor offenbar nicht bemerkt, denn er sagt kein Wort darüber. Ich glaube, dass dies höchst auffallende Resultat auf Beobachtungsfehlern beruht (vergl. § 56).

Simmler hatte behauptet, das Absorptionsspectrum sei identisch mit dem Bandenspectrum, welches Manganoxyd in der Flamme emittirt; das wurde von Müller mit Recht bestritten.

Von sonstigen Mangansalzen ist nicht viel zu sagen; man findet Bemerkungen bei Vogel, Klobukow, Kubierschky, Hiebendaal. Letzterer findet im phosphorsauren Manganoxyd in Wasser ein schwaches Band etwa 589—544.

5. Nickelsalze.

314. Die Nickelsalze können eigentlich kaum den Anspruch machen, an dieser Stelle hervorgehoben zu werden, da sie im Allgemeinen keine Absorptionsbanden haben, sondern nur beide Enden des Spectrums continuirlich absorbiren. Nur einige wenige Salze machen eine Ausnahme.

Die Litteratur ist folgende:

- [1] V. Agafanoff, Absorption des rayons ultra-violets par les cristaux et polychroisme dans la partie ultra-violette du spectre. Arch. sc. phys. et nat. (4) 2. p. 349-364 (1896).
- [2] H. Becquerel, M6moire sur l'étude des radiations infrarouges au moyen des phenomènes de phosphorescence. Ann. chim. et phys. (5) 80. p. 5 68 (1888).
- [3] D. Brewster, On the action of various coloured hodies on the spectrum. Phil. Mag. (4) 24. p. 441 -447 (1862).
- [4] H. Emsmann, Salpetersaure Nickellösung als Absorptionspräparat. Pogg. Ann. Ergängbd. 6, p. 384-385 (1874).
- [5] J. Formánek, Die qualitative Spectralanalyse anorganischer Körper. Berlin bei Mückenberger 1900.
- [6] W. N. Hartley, The action of heat on the absorption spectra and chemical constitution of saline solutions. Trans. Roy. Dublin soc. (2) 7, p. 253—312 (1990).

[7] W. N. Hartley, The absorption spectra of metallic nitrates. Trans. chem. soc. 83, p. 221 246 (1903).

[8] J. M. Hiebendaal, Onderzoek over cenige absorptic spectra. Academ. Proefschrift, Utrecht 1873.

[19] C. Kubierschky, Ueber die Thiophosphorsäuren. J. f. pract. Chem. 189, p. 93—111 (1885).

[10] E. Müller, Ueber die Lichtabsorption wässriger Lösungen von Kupfer- und Nickelsalzen. Drudes Ann. 12, p. 767-786 (1903).

[11] J. L. Soret, Recherches sur l'absorption des rayons ultraviolets par diverses substances. Arch. sc. phys. et nat. (2) 61, p. 322-359 (1878).

[12] H. W. Vogel, Ueber die Absorptionsspectra einiger Salze der Metalle der Eisengruppe und ihre Anwendung in der Analyse. Ber. chem. Ges. 8. p. 1533--1540 (1875).

[13] H. W. Voge I, Practische Spectralanalyse irdischer Stoffe, 2, Aufl. Berlin bei Oppenheim 1889.

Alle Nickelsalze absorbiren das rothe Ende des Spectrums und das blaue, erscheinen daher je nach den Grenzen der Absorption gelbgrün, grün, blaugrün. Nach Hartley [6] lässt durch: das Chlorid: 613—491, das Sulfat: 588—461, das Nitrat: 557—462, das Doppelsulfat mit Kalium: 689—467, das Doppelsulfat mit Ammonium 659—438, das Bromid 635—602, das Jodid 643—466, das Acetat 657—472, das Oxalat mit Kalium 689—491, das mit Ammonium 659—438.

Hartley bespricht den Einfluss der Temperatur, der gering ist, in einer geringen Steigerung der Absorption besteht.

Müller macht photometrische Messungen, findet, dass das Beersche Gesetz für Nickellösungen nur angenähert gültig ist, dass bei starker Verdünnung die Farbe aller Salze identisch wird.

Ich will indessen hier nur einige Besonderheiten erwähnen: Nach Hiebendaal zeigt schwefelsaures Nickeloxydulammonium ein Band bei 655—645, absorbirt ferner das äusserste Roth und das Violett von 410 an.

Nach Formánek tritt bei Nickelchlorür und -nitrat bei starker Verdünnung, nachdem die volle Absorption des rothen Endes verschwunden ist, ein Band bei 6563 hervor; die Lösung des Chlorürs in Alcohol zeigt bei Verdünnung das Band auf 6607, volle Absorption des Roth bis 6800. Lösung in Salzsäure zeigt kein Band. — Ammoniakalische Lösung von Nickelsalzen liefert einen breiten verwaschenen Streifen im Gelb, etwa 5740, keine Absorption des rothen Endes.

Nach Søret absorbirt Nickelchlorür das Roth, lässt am kurzwelligen Ende durch bis 300, dann setzt Absorption ein, die von 287 an vollständig ist. Becquerel giebt an, die Absorption im Roth reiche nach Ultraroth bis 819, beginne dann wieder bei 1080 $\mu\mu$.

Hartley [7] findet in Nitratlösung ein Absorptionsband 395-389, Agafan off im festen Salz bei 468-361. Nach letzterem besitzt das Doppelsulfat von Ni und Ammonium fest Absorption bei 441-361 und 255-232.

Schliesslich sind noch Thiophosphate zu erwähnen; nach der Zeichnung von Kubierschky absorbirt das Nickel-dithiophosphat von B bis C 1/4 E, Kayser, Spectroscopie. III.

 $\rm D^{3}/_{5}\,E$ bis kurz nach F, endlich das Blau und Violett. Andere Nickelthiophosphate seien ähnlich.

6. Uransalze.

- 315. Zu den optisch interessantesten Körpern gehören die Uransalze wegen der ausgezeichneten Absorptions- und Fluorescenzerscheinungen; sie sind daher auch sehr vielfach Gegenstand der Untersuchung gewesen. Ich lasse zunächst eine Uebersicht der Litteratur folgen.
- [11] E. Becquerel, Mémoire sur l'analyse de la lumière emise par les composés d'uranium phosphorescents. C. R. 75, p. 296—308; Ann. chim. et phys. (1) 27, p. 539—579 (1872).
- [2] E. Becquerel, Étude spectrale des corps rendus phosphorescents par l'action de la lumière ou par les décharges électriques. C. R. 101, p. 205 210 (1885).
- [3] H. Becquerel, Recherches sur les variations des spectres d'absorption dans les cristaux. Ann. chim. et phys. (6) 14, p. 170 257 (1888).
- [4] W. Boehlendorff, Studien zur Absorptionsspectralanalyse. Inaug.-Diss. Erlangen 1890. 80 pp.
- [5] H. Bremer, Einfluss der Temperatur gefürbter Lösungen auf die Absorptionsspectren derselben. Inaug.-Diss. Erlangen 1890. Im Auszug: Zs. f. anorgan. Chem. 1. p. 104 - 125 (1892).
- [6] E. Deussen, Ueber die Absorption der Uranylsalze. Wiedem. Ann. 86, p. 1128 1148 (1898).
- [7] J. Formánek, Die qualitative Spectralanalyse anorganischer Körper. Berlin bei Mückenberger 1900.
- [8] J. H. Gladstone, On the use of the prism in qualitative analysis. Quart. J. chem. soc. 10. p. 79 91 (1858).
- [9] E. Hagenbach, Versuche über Fluorescenz. Pogg. Ann. 146, p. 65—89, 232—257, 375—405, 508—538 (1872).
- [10] W. N. Hartley, The absorption spectra of metallic nitrates. II. Trans. chem. soc. 83, p. 221 246 (1908).
- [11] J. M. Hiebendaal, Onderzoek over eenige absorptiespectra. Academ. Proefschrift. Utrecht 1873, 96 pp.
- [12] Ch. Horner, On the spectra of boric and phosphoric acid blowpipe beads. Chem. News. 29, p. 66-68 (1874).
- [18] O. Knoblauch, Absorptionsspectralanalyse sehr verdünnter Lösungen. Wiedem. Ann. 43. p. 788–783 (1891).
 - [14] O. Lubarsch, Ueber Fluorescenz. Pogg. Ann. 158, p. 420 440 (1874).
- [15] H. Morton and Carrington Bolton, Investigation of the fluorescent and absorption spectra of the uranium salts. Chem. News. 28, p. 47—50, 113—116, 164—167, 238—284, 244—246, 257—259, 268—270 (1873).
- [16] Ernest Nichols, A method for the study of transmission spectra in the ultraviolet. Physic. Rev. 2, p. 302 305 (1895).
- [17] H. Oeffinger, Ueber die Lichtabsorptionen der Uransalze. Inaug.-Diss. Tübingen 1866 bei Riecker. 30 pp.
- [18] W. J. Russell and W. Lapraik. On the absorption spectra of uranium salts. Rep. Brit. Ass. 1886, p. 576~577.
- [19] H. C. Sorby, On Jargonium, a new elementary substance associated with Zirconium. Proc. Roy. Soc. 17, p. 511 · 515 (1869); Phil. Mag. (4) 39, p. 65 70 (1870).
- [20] H. C. Sorby, On some remarkable spectra of compounds of Zirconia and the oxides of uranium. Proc. Roy. Soc. 18, p. 197—207 (1870); Phil. Mag. (4) 39, p. 450 460 (1870); Nat. 1, p. 588—589 (1870).
- [21] G. G. Stokes, On the change of refrangibility of light. Phil. Trans. 1852, H. p. 463-562 (1852); Pogg. Ann. Ergänzb. 4, p. 177 845 (1854).
- [22] H. W. Vogel, Ueber die Absorptionsspectra einiger Salze der Metalle der Eisengruppe und ihre Anwendung in der Analyse. Ber. chem. Ges. 8. p. 1538-1540 (1875).

[23] H. W. Vogel, Untersuchungen über Absorptionsspectra. Berl. Ber. 1878, p. 409—31; Ber. chem. Ges. 11, p. 913—920, 1363—1371 (1878).

[24] H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse irdischer Stoffe. 2. Auff. Berlin bei Oppeneim 1889, p. 269 ff.

[25] Cl. Zimmermann, Untersuchungen über das Uran. Liebigs Ann. d. Chem. 213, 5285 - 329 (1882).

316. Von dieser umfangreichen Litteratur erhält man trotzdem nur nangelhafte Auskunft. Die älteren Augaben, z. B. von Gladstone, Stokes md Sorby, enthalten nur eine oberflächliche Beschreibung oder eine kleine Zeichnung der Spectra ohne die Möglichkeit, die Angaben in Wellenlängen unzuwandeln. In anderen Fällen ist eine Zeichnung nach willkürlicher Scala, der auch die Lage der Banden in Zahlen nach einer solchen Scala gegeben. Venn dann die Lage der Fraunhoferschen Linien auf derselben Scala mitteheilt sind, so kann man die Umrechnung auf Wellenlängen durchführen. So ist es z. B. bei Boehlendorff, Hagenbach, Hiebendaal, Morton ind Bolton, Oeffinger. Ich habe mich in allen diesen Fällen der Mühe iner Umrechnung unterzogen, obgleich die Angaben zweifellos wenig genau verden, Fehler von 10, 20 und mehr A nicht ummöglich sind. Wollte man indessen auf diese Arbeiten verzichten, so würden die Kenntnisse ausserordentich zusammenschrumpfen.

Es scheint, dass unter passenden Bedingungen alle Uranverbindungen est und gelöst Absorptionsbanden zeigen. Oft ist freilich das Spectrum sehr inklar, weil die Banden unscharf sind und in starker allgemeiner Absorption ast verschwinden. Nach dem Vorgange von Morton und Bolton kann man nanchmal durch Zusatz der betreffenden Säure das Spectrum klarer messbar inchen.

Die Lage der Banden scheint in den meisten Fällen von der Temperatur bzuhängen, und zwar rücken sie mit steigender Temperatur nach Roth. So jeht Bremer für zwei Bänder des Uranylsulfat bei

200	40°		60 °	80 0
4906	4909	1	4915	4922
1738	1741	,	4743	4745

ir Uranylnitrat bei

ehnliches findet er auch für das Acetat und einige Doppelsulfate. Morton nd Bolton geben dasselbe für verschiedene Doppelsalze: Carbonate, Oxalate, ulfate an. Hiebendaal sagt freilich, die Temperatur habe keinen Einfluss af die Lage der Bänder.

Unter den Uransalzen haben wir zwei verschiedene Klassen zu untercheiden, die weit von einander verschiedene Spectra geben, während innerhalb jeder Klasse die Spectra schr ähnlich sind: die Uranoxydsalze oder Uranylsalze, englisch uranic salts, französisch sels uraniques, und die Uranoxydulsalze oder Uranosalze, englisch uranous salts, französisch sels uraneux. Erstere Salze sehen sämmtlich gelb aus, haben Banden nur bei kürzeren Wellenlängen, unterhalb 5000 A, während die Oxydulsalze besonders durch Banden im Roth characterisirt sind. Sie sind übrigens viel weniger untersucht worden als die Oxyd- oder Uranylsalze.

Ich gebe im Folgenden eine Zusammenstellung des bisher über die einzelnen Salze Bekannten.

A. Uranylsalze.

317. 1. Acetai. In Wasser:

*/ ***														
Densen	48	75	473	45	75	1.1	2	1:1	1	11		, ,	59 386);	377
Morton u. Bolton	48	9	476	46	1	41		43	- ,	42		405	•	
Boehlendorff	494	454	480 478	462	455	1100	h 4	Bände	T HIL	atlmr				****
Oeffinger	1			167	150	153	114	437	430	123	419			•
Knoblauch	. 494	457	152 478	į	1							' '		
Bromer				13	42	11	1) [

Deussen giebt auch das Spectrum der Lösung in Glycerin, die Bänder sind sämmtlich nach Roth verschoben: 4890, 1715, 459, 4435, 1325, 1195, 1075, 3965, 388, 379. In einem Gemisch gleicher Theile Wasser und Glycerin ist eine mittlere Lage vorhanden.

Eine sehr grosse Anzahl von Doppelsalzen ist von Morton und Bolton untersucht worden; ich gebe die von mir berechnete Tabelle, in der z. B. Ammon, bedeutet Ammoniak-uranyl-acetat.

Ammon.		. :	462	1455	431	120	4075
Bu	,		4625	1165	433	120	4075
Ca	1	4805	4655	1485	434	4215	1095
Cd			1655	448	1337	1215	40%
Co			1625	1465	4335	420	405
K		ł	4625	446	132	420	407
Li			462	4455	432	4205	40%
Mr	1	-	4627	41%	4337	1215	40%5
Mii			4665	449	4335	4205	410
Na	6335	4775	462	4458	4310	4185	1055
Ni	-	v-4-1	4655	4485	4335	1215	409
Pb	1		4863	4195	4840	1215	404
Rb	1	180	4625	4465	4315	4202	104
Sr	1 .		1627	4150	4335	1205	4075
TI	ì		161	145	432	1205	4055
Zn			1655	119	134	4325	410

Becquerel [1] giebt für das Doppelacet mit Na: 460, 444, 429.

- 318. 2. Arseniat. Von Morton und Bolton sind vier verschiedene Verbindungen von Uranyl und As untersucht, die alle das gleiche Spectrum geben, nämlich Bänder bei 497, 482, 467, 457, 437, 424, 411.
- 3. Carbonat. Oeffinger giebt: 469-458, 453-445, von 440 an. Morton und Bolton sagen, das Carbonat existire nicht, wohl aber Doppelsalze.

Ammon.	163	145	135	124	4125	403
K	4655	145	435	4235	418	4035
Na	4665	151	1355	125	412	4045

Im festen Zustand sollen diese Salze alle noch ein Band bei 481 zeigen. Das Na-Salz soll fest ein wesentlich anderes Spectrum geben, als die beiden anderen Salze.

319. 4. Chlorid. In Wasser:

^c ormänek	488	473	157	443	4293	4154	-			
)ецвяен	190	4755	458	441	4285	414	4025	3925	380	371
forton u. Bolton	'	475	457	440	429	-			-	_
)effinger	, 197 491	480 468	463-*453					_		
Cnoblauch	495 - 487	482-472	465 456	-						

Deussen untersucht auch Lösungen in Alcohol, in welchem die Bänder ach Roth verschoben sind, und in Glycerin und Gemischen von Wasser und

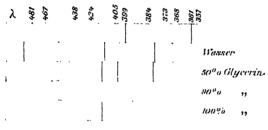


Fig. 93.

llycerin mit 50, 90, 100% Glycerin. Dabei ergiebt sich eine merkwürdige Irscheinung, welche durch die folgende Tabelle und Fig. 93 dargestellt wird.

```
Wasser
              490
                                  4285 414
                                           14025 393 1380
                  4735 | 458
                            441
                                           4035 394
             490 4740 5585 442
30% (Hycerin
                                  4295 415
                                                       381
90^{0}/o
              491 4745 459 4425 430 4155 404
                                                  3945 3815 3725
            492 4755 460 451 441 428 417
                                                 403
                                                       394
                                                            381 | 3715
Glycerin
```

Während also mit wachsendem Glyceringehalt die Bänder nach Roth ücken, verbreitert sich das dritte Band 458, und zerfällt in reinem Glycerin 1 zwei Bänder 160 und 451, wobei gleichzeitig sämmtliche Bänder von kürerer Wellenlänge wieder nach Violett zurückgeschoben werden. (In der abelle muss 117 der letzten Zeile ein Druckfehler sein; es muss nach der eichnung etwa 115 heissen.)

Nach Formánek zeigt eine concentrirte Lösung in Salzsäure nur einen shmalen Streifen bei 4925, Absorption des Blau und Violett. Beim Verdünnen it Salzsäure treten nach und nach 4975 und 4630, endlich 4442, 4289, 4150 auf.

Das feste Salz zeigt nach Morton und Bolton: 492, 475, 462, 448, 434, 22. Das feste Doppelsalz mit Ammoniak zeigt ein sehr auffallendes Spectrum: ankel von 493-470, darin Absorptionsmaxima bei 489, 4835, 479, 4755, 472; ann beginnt wieder Absorption bei 463, darin liegen Maxima bei 456, 443, . 10, 431-423, 415 bis Ende. In Lösung giebt dies Salz, ebenso' das Koppelsalz, dasselbe Spectrum, wie das etwas angesäuerte Chlorid, welches

schon oben in der Tabelle angeführt ist. Für das K-Doppelsalz giebt noch E. Becquerel [1] für "die ersten Linien der Paare" (?) 195, 178, 162, 449, 437.

H. Becquerel [3] untersucht den Polychroismus desselben Salzes, indem er Licht parallel der Halbirenden des spitzen Winkels zwischen den Axen, parallel der mittleren Axe und parallel der Halbirenden des stumpfen Winkels durchgehen lässt. Er sagt, es zeige sich im Spectrum eine Wiederholung immer derselben Gruppen, so dass er nur die zwei ersten nach Roth hin anführe; das verstehe ich nicht.* Die Zahlen sind:

		5047
5007	5000	5000
4957	4953	1953
	his	bis
	4920	1910
4905		
	4869	1869
4513	•	
~-	;	4826
4753		4753
4741	4741	4741
***	4702	4702

Die fett gedruckten Zahlen bedeuten besonders starke Absorption.

320. 5. Fluorid. Nur Morton und Bolton untersuchen dies Salz. Sie geben folgende Zahlen: 1, für das feste Salz; 2, für Lösung in Wasser; 3, Lösung mit Zusatz von etwas Fluorwasserstoffsäure; 4, für das K-Doppelsalz:

11	498	477	161	148	431	115	
21		474	462	446	433	4195	4055
31)		152	4665	445	434	120	
4)	445	450 472	468 458	149			~

- 6) Formiat. Nur Morton und Bolton geben: 490, 473, 4595, 442, 429, 419.
- 321. 7. Nitrat. Dies Salz ist am häufigsten untersucht. Es zeigt im Wasser:

Deussen	456	472	454	485	429	115	402	887	379 869
Formánek	4507	4705	4545	4425	4290	4150			
Morton u. Bolton	444	472	455	440	424	416	404	ļ .	
Bochlendorff	488 479	470 466	458 - 449	Y	Ÿ	7			
Knoblauch	492 485	474-468	1	ee 1					
Hagenbach	489 484	474 -470	458-452	445 - 488	430 426	419 412	(406 40	1	
Hiebendaal	481 474	466 457	A1 494	* Margar				i	
Oeffinger	449 486	471 469	455 155	•				1 ~***	ii
Bremer	4559	4696					ne-Min	,	

Die Spectra in anderen Lösungsmitteln geben Morton und Bolton, und zwar in Glycerin, Alcohol, Aether, Essigäther; Hiebendaal in Alcohol; endlich Deussen, dessen Zahlen ich anführen will:

Aethylalcohol	4845	468	449	438	424	109	399	384	375	366
Methylalcohol	485	468	449	436	4295	409	400	444	375	366
Aceton	4845	469	149	436	424	109	399	3855	376	367
Glycerin	487	4735	4525	485	422	406	391	382	371	٠ ـــ ا



Für die Lösung in Aethylalcohol giebt Formánek: 4830, 4657, 4500, 4350, 1214, 4085.

Deussen untersucht auch hier wieder Gemische mit Wasser, die eigenthümliche Resultate ergeben. Bei steigendem Zusatz von Aethylalcohol zu

Wasser rücken alle Bänder nach Roth, bis 50% erreicht sind; dann aber rücken sie schneller nach Violett, so dass bei reinem Alcohol in Vergleich zu Wasser sämmtliche Bänder um 15 bis 10 Å mehr nach Violett liegen. Das Verhalten des Glycerins möge durch die Fig. 93 gekennzeichnet werden:

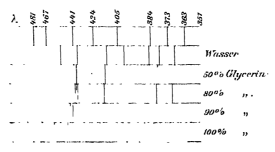


Fig. 94.

zwei Bänder fliessen zusammen, während beim Chlorid ein Band sich spaltete.

Für den festen Körper giebt H. Becquerel [3] für die oben angeführten drei Richtungen:

322. 8. Oxalat. In Wasser:

Deussen	490	4725	451	140	429	120	406	396	8845
Morton u. Bolton		472	4575	442	425	4175	4045		i
,, ,,	!	1655	445	435	4235	413	4035	-	
Bahlendorff	190 484	170465	455 448	noch 2	oder 4	Streifen	mehr		

In der Tabelle sind zwei Zeilen für Morton und Bolton angegeben: die erste bezieht sich auf das feste Salz, die zweite auf eine saure Lösung. Deussen beobachtet auch die Lösung in Glycerin. — Morton und Bolton geben noch für einige Doppelsalze in festem Zustand:

9. **Phosphat.** Ausser unreducirbaren Angaben von Sorby [20] und Horner haben Morton und Bolton Zeichnungen für Mono-Uranylphosphat fest und in Wasser, für Di-Uranylphosphat, endlich für das Doppelsalz mit Ca. Die Zahlen für diese vier Spectra sind:

4825	470	458	4405	129	
506	4775	1615	448	1345	424
187	472	458	4425	428	417
482	1675	452	135	422	411

323. 10. Sulfat.

Deussen	450	-5	47	25	1	456	441	4	31	1	118		406	39	;
Boehlendorff			474	-467	460	452		!				1			
Hiebendaul	- 190	450	473-	-463	455	446		1				-			
Morton u. Bolton	493	55	47	5	;	457	4485	1	315		420	í	405	i	
Bremer	. 490	06	17	38				i		ŧ		1	-	,	

Morton und Bolton geben noch das Spectrum des neutralen und des sauren Sulfats in fester Form:

```
14752
                                    134
                                         421
                                               110
nentral
         1955
              475
                     458
          489
               178
                     152?
                            137
                                    132
                                         421
                                               409.
sauer
```

Deussen theilt die Absorptionsspectra in Alcohol und Glycerin mit, in welchen Verschiebung nach Roth eintritt.

Während nach Morton und Bolton die Lösungen aller Doppelsulfate identisches Spectrum zeigen, was sie als Beweis für den Zerfall der Doppelsalze anschen, geben die festen Doppelsalze etwas verschiedene Spectra. Es werden angeführt:

Amm	mio-ura	nylsulfat	4935	150	462	145	133	424	410
		ranylsulfat	4875	472	4575	445 ?	483	421	
	unylsul	•		479	454	187	423	410	
ĸ-	,,			479	454	437	423	410	
K-	**	anhydrid		4805	469	452	434		
Rb-	11	•	4885	4805	4645	4475	4325	4205	105
TI-	19		4905	468	418	4295?	,		
Nu-	••		4875	4775	458	444	4885	415	

324. 11. Sonstige Uranylsalze. O effinger gieht noch für Citronensaures Uranyl: 502 494, 486-480.

Cyanurankalium: 466-457, 453-445, 440-433, Andeutung eines 4. Bandes. Weinsaures Uranyl, absorbirt nur die kürzeren Wellen continuirlich.

Vogel [24] hat eine Zeichnung des Uranylhydrates.

B. Uranoxydulsalze.

825. 1. Acetat. Oeffinger: 687-626, 567-512, 514-466, 447-427, 412 bis Ende.

2. Chlorid. Oeffinger findet in concentrirter Lösung:

684--605, 564--531, 509--155, 444--420.

Bei Verdünnung löst sich das erste Band in zwei: 680 670, 665-624, dann in drei: 680-670, 660-641, 631, auf, die folgenden werden schmäler und schwächer.

Zimmermann giebt eine zweifellos falsche Zeichnung. Becquerel [2] beschreibt das Spectrum des festen und des in Wasser gelösten Salzes sehr abweichend:

fest	gelöst
t i stor	1056
694 sehr stark	A)
685	
672 stark	**

fest	gelöst
655 schwach	$\left. egin{array}{c} 657 \ 653 \end{array} ight\} ext{ stark}$
No set ye	645
631	631
611 sehr stark	611 schwach
585) 576) schwach	588 schwach
565	
561 557 stark	$\begin{bmatrix} 554 \\ 550 \end{bmatrix}$ stark
5485	,
519 breites Band	4995 breit
194 "	496 stark
178 " "	174 "

3. Fluorid. Morton und Bolton theilen mit, das feste Salz absorbire is 589, von 553--521, von 502-170, von 440 an. Darin liegen folgende Aborptionsmaxima: 667, 5455, 528, 484, 477.

Das Doppelsalz mit K zeigt folgende Maxima: 660, 634, 614, 594, 537, 21, 491, 176.

- 4. Nitrat. Nur Vogel hat eine kleine Zeichnung; danach liegen drei Streifen im Roth, einer zwischen D und E, einer b % F.
- **326.** 5. **Sulfat.** Es liegen Angaben vor von Hiebendaal für Lösung n Alcohol: 646-620, 551 -535, 495--469, Max. 484.

Oeffinger sieht in concentrirter wässriger Lösung: 687-625, 561-539, 63-454, 443-449. Bei Verdünnung zerfällt das erste Band wieder in drei: 77-670, 662-639, 630.

Becquerel [2] giebt für das feste und gelöste Salz:

fest	gelöst
	1056
690 schwach	Process
$\begin{array}{c} 6721 \\ 665 \end{array}$ sehr stark	
655 schwach	$\left\{ \begin{array}{c} 657 \\ 653 \end{array} \right\}$ sehr stark
645	645 schwach
631	631
615	***
610	
589 Spur	
553 549 stark	553) 549} stark
540 schwach	
500 unscharf	198 breit

Der Uebergang von den Uranyl- zu den Uranosalzen kann unter anderem dadurch bewirkt werden, dass man eine Uranylsalzlösung durch Zink und Salzsäure reducirt. Nach Formånek kann man dabei drei Stadien des Absorptionsspectrums sehen; im ersten Stadium sieht man: 6722, 6507, 5497, 4962, 4840 und Absorption des Violett von 440 an. Bei fortschreitender Reduction treten neue Bänder hinzu: 6367, 6165, 6030, 5782, 5238, 5064, 4519, so dass zwölf Banden sichtbar sind. Im dritten Stadium bleiben dieselben Bänder, aber die relativen Intensitäten ändern sich. — Das letzte Spectrum ist aber nicht beständig, sondern geht allmählich wieder in das erste Stadium zurück.

327. Das bekannte gelbliche Uranglas oder Annaglas, auch Kanarienglas genannt, sollte schon nach seiner Farbe ein Uranyl enthalten. Dem entspricht auch die Angabe von Hagenbach, der die Bänder findet:

Auch Vogel sagt, das Spectrum sei gleich dem des Uranylnitrates, nur die Bänder etwas nach Roth verschoben. Dagegen sieht Lubarsch zwar in dünner Schicht auch die Bänder

in dicker Schicht aber Bänder im Roth

$$652 - 646$$
, $623 - 615$, $593 - 587$,

welche auf das Oxydul hindeuten.

328. Endlich seien noch einige Worte über uranhaltige Zircone, Jargone, hinzugefügt. Sorby [19] sah in diesen merkwürdige Absorptionsstreifen, welche er, nachdem Ur sich chemisch nicht hatte nachweisen lassen, einem neuen Element, Jargonium, zuschrieb. Bald aber fand er [20], dass sie doch von Uranoxydyl herrühren. Es ergab sich das merkwürdige Resultat, dass bei Gegenwart von Zirconerde diese spectralanalytische Reaction auf Uran ausserordentlich viel empfindlicher ist, als ohne Zircon.

Das Spectrum uranhaltiger Zircone ist dann von E. Becquerel [2] und von H. Becquerel [3] nach den beiden Schwingungsrichtungen zerlegt gemessen worden. Ich gebe nur die Zahlen des Letzteren:

Ordin.: 6901, , 6685, 6580, **6844**, , , 5902, 5871, 5621, , 5878, 5180, 5210, 4880, Extraord.: --, 6820, , 6598, 6520, 6210, 6140, 5891, 5871, , 5426,

die vorletzte Zahl 5210 ist offenbar ein Druckfehler.

329. Betrachtet man die auf den vorstehenden Seiten angeführten Zahlentabellen für Uransalze, so findet man, dass die Verhältnisse ausserordentlich verwickelt sind. Wenn auch z. B. die verschiedenen Uranylsalze alle insofern ähnlich sind, dass sie eine grosse Anzahl von ungefähr gleich weit entfernten Bändern im Grün, Blau und Violett aufweisen, und sich dadurch sofort als Uranylsalze erweisen, so sind doch in der genaueren Lage der Bänder kaum zwei Salze identisch. Die verschiedenen Lösungsmittel wirken nicht nur auf die verschiedenen Salze in ganz verschiedener Weise, so dass zwei Salze in einem Lösungsmittel sehr ähnliche, in einem andern recht unähnliche Spectra zeigen können, sondern auch die einzelnen Bänder werden in individueller

Veise beeinflusst. Es scheint daher ganz unmöglich, allgemeine Regeln für as Verhalten der Salze aufzustellen, und die dahin gehenden Versuche von Joehlendorff oder von Deussen sind wohl als verfehlt zu bezeichnen.

Ich will zum Schluss nur noch eine Arbeit von Dittrich⁴) erwähnen, ler bei physikalisch-chemischer Untersuchung der Uranylsalze findet, dass man rielfach Hydrolyse oder Bildung komplexer Moleceln annehmen müsse.

F) Seltene Erden.²)

330. Es giebt keine andere Klasse von Körpern, die für die Absorption les Lichtes so viel Interesse darböte, wie die der seltenen Erden. Das liegterstlich daran, dass sie ausserordentlich reich an Absorptionsbändern und linien sind, die in manchen Fällen, z. B. bei Nd 427, fast die Schärfe von Emissionslinien erreichen. Ferner bieten sie grosses Interesse dadurch, dass lie verschiedenen Salze derselben Erde zwar im Ganzen meist dasselbe chaakteristische Absorptionsspectrum zeigen, aber doch deutlich kleine oder grössere Unterschiede auftreten, die bei verschiedenen Banden verschieden und. Eine genauere Erforschung der Verhältnisse mit modernen Hülfsmitteln würde sicher zu interessanten Resultaten führen. Endlich sind hier die Absorptionserscheinungen besonders wichtig, weil in vielen Fällen nur durch sie lie Erden entdeckt oder gar vornehmlich characterisiert sind. Daraus ergiebt sich, dass sie ein Haupthülfsmittel für die Darstellung der betreffenden Erden bilden, welches der mit ihnen beschäftigte Chemiker nicht entbehren kann.

Von den zahlreichen seltenen Erden zeigt nur ein Theil Absorptionsbanden; es sind das:

Nd, Pr, Sm, Er, Ho, Thu, Dys, Eu.

Ich könnte mich darauf beschränken, im Folgenden zusammenzustellen, was für jedes dieser Elemente bekannt ist. Dann würde aber ein grosser Theil der älteren Litteratur vollkommen unberücksichtigt bleiben müssen und manches unverständlich sein. Ich halte es daher im Interesse der Sache für besser, wenn ich einige Seiten der Geschichte der seltenen Erden allgemein widme und die gesammte Litteratur berücksichtige.

Es soll zunächst diese umfangreiche Litteratur zusammengestellt werden, wobei ich aber der Kürze halber die Titel der Arbeiten fortlassen will. Ich berücksichtige dabei im Wesentlichen nur die Arbeiten, welche Absorptionserscheinungen behandeln, während ich die Abhandlungen rein chemischen Inhalts oder itber Emissionsspectren nur theilweise auführe:

331.

[1] C. Auer v. Welsbach, Wien. Sitz. Ber. 92, H. p. 317—331 (1885).
 [1a] C. Auer v. Welsbach, Wien. Sitz. Ber. 112, Ha. p. 1037 1055 (1908).

1) C. Dittrich, Die Uranylsalze vom physicalisch-chemischen Standpunkte aus betrachtet. Inaug.-Dissert. Leipzig 1899 bei E. Glausch, 81 pp.

2) Es sei zu diesem Abschnitt auf das demnüchst erscheinende ausführliche Werk: C. R. Böhm, Die Darstellung der seltenen Erden, Leipzig bei Veit u. Co., hingewiesen, in welchem auch die Absorptionsspectra eingehend berücksichtigt sind.

- [2] A. Aufrecht, Die Lichtabsorption von Prascodymsalzlösungen im Zusammenhang mit ihrem Dissociationszustande in Lösung. Inaug.-Diss. Berlin 1904 bei E. Ebering.
 - [3] J. Bahr, Liebigs Ann. d. Chem. u. Pharm. 135, p. 376 (1865).
 - [4] J. Bahr und R. Bunsen, Lieb. Ann. d. Chem. u. Pharm. 137, p. 1—33 (1866).
 - [5] G. G. Bailey, Ber. chem. Ges. 20, p. 2769 2770 (1887), 3325 3327 (1887).
 - [6] G. H. Bailey, Rep. Brit. Ass. 1887, p. 654 655.
 - [7] G. H. Bailey, Ber. chem. Ges. 21. p. 1520 1522 (1888).
 - [8] G. H. Bailley, Rep. Brit. Ass. 1890, p. 773.
 - P. Barrière, Patent. Siehe Chem. News. 74, p. 212 214 (1896).
 - [10] H. Becquerel, C. R. 96, p. 1215 [1218 (1883).
 - 1111 H. Becquerel, Ann. chim. et phys. (5) 30, p. 5 68 (1883).
 - [12] H. Beequerel, C. R. 99, p. 374-376 (1884).
- [13] H. Becquerel, C. R. 102, p. 106 110 (1886); C. R. 103, p. 195 202 (1886); C. R. 104, p. 165 169, 777 780, 1691 1693 (1887).
 - [14] H. Becquerel, Ann. chim. et phys. (6) 14, p. 170 257, 257 279 (1888).
 - [15] C. Benedicks, Zs. f. anorgan, Chem. 22, p. 393 421 (1900).
- [16] N. J. Berlin, Kongl. Svens. Akad. Handl. 1835, p. 209 (221; Pogg. Ann. 43, p. 105) -116 (1838).
 - [17] A. Bettendorff, Lieb. Ann. d. Chem. u. Pharm. 256, p. 159 170 (1890).
 - [18] A. Bettendorff, Lieb. Ann. d. Chem. u. Pharm. 263, p. 164--171 (1891).
 - [19] A. Bettendorff, Lieb. Ann. d. Chem. u. Pharm. 270, p. 376 | 383 (1892).
 - [20] R. Böhm, Zs. f. angew. Chemic. 15, p. 1282 1299 (1902).
 - 121 | R. Böhm, Zs. f. angew. Chemie. 16, p. 1220 1224 (1903).
 - [22] O. Bondonard, C. R. 126, p. 900 901, 1648 1651 (1898).
 - [23] H. L. Bowman, Zs. f. Krystall, u. Miner. 38, p. 113 126 (1900).
 - [24] B. Brauner, Monatshite, f. Chem. 3, p. 1 60, 486 503 (1882); C. R. 94, p. 1718 1719 (1882).
 - [25] B. Brauner, J. chem. Soc. 42, p. 278-289 (1882).
 - [26] B. Brauner, Proc. Chem. Soc. 14, p. 70-72 (1898).
 - [27] W. G. Brown, Chem. News. 38, p. 267 268 (1878).
 - [28] H. Bührig, J. f. pract. Chem. 120, p. 209 241 (1875).
 - [29] R. Bunsen, Pogg. Ann. 128, p. 100 | 108 (1866).
 - [30] R. Bunsen, Pogg. Ann. 155, p. 230 | 252, 366 384 (1875).
 - [31] A. H. Church, Chem. News. 85, p. 276 (1902).
- [32] P. T. Cleve, Öfvers, K. Vet, Akad, Handf, 1879, 7. p. 11 14; C. R. 89, p. 419—422
 (1879); C. R. 89, p. 478 480 (1879); Bull. soc. chim. Paris (2) 31, p. 486.
 - [33] P. T. Cleve, C. R. 89, p. 708 709 (1879).
 - [34] P. T. Cleve, Bull, soc. chim. Paris (2) 31, p. 195-197 (1879).
- [35] P. T. Cleve, Öfvers, K. Vet, Akad. Handi, 1880, 7, p. 3, 8; C. R. 91, p. 381-383 (1880).
 - [36] P. T. Cleve, Öfvers. K. Vet. Akad. Handl. 1880, 7, p. 9 [41]; C. R. 91, p. 328 [329(1880).
 - [37] P. T. Cleve, C. R. 94. p. 1528 [1530 (1882); C. R. 95. p. 33 (1882).
- [38] P. T. Cleve, Öfvers, K. Vet, Akad. Haudl. 1882, 9, p. 3 7; C. R. 95, p. 1225 1226 (1882); Bull. soc. chim. Paris (2) S9, p. 120 122 (1883).
- [39] P. T. Gleve, Öfvers, K. Vet, Akad, Handl, 1882, 2, p. 15 21; Bull, soc. chim. Paris (2) 89, p. 151---155 (1883).
 - [40] P. T. Cleve, Öfvers, K. Vet. Akad, Handl. 1883, 7, p. 17 28; C. R. 97, p. 94 96 (1883).
 - [41] P. T. Cleve, Bull. soc. chim. Paris (2) 39. p. 289-294 (1883).
- [42] P. T. Cleve, Nova Acta R. soc. sc. Upsal. (3) 13, (1885); Chem. News. 53, p. 30 -31, 45-47, 67 -69, 80-82, 91 93, 100 102 (1886).
- [43] P. T. Gleve et O. Hoeglund, Bull. soc. chim. Paris (2) 18, p. 193 201, 289-297 (1872); Bib. Svensk, Vet. Akad. Handl. 1, Nr. 8 (1873).
 - [44] Astrid Cleve, Zs. f. anorgan. Chem. 32. p. 129 [163 (1902).
 - [45] A. Cossa, Atti. Acc. Lineci (3) 8, p. 17-34 (1878).

- [46] W. Grookes, Proc. Roy. Soc. 35, p. 262-271 (1883); Phil. Trans. 174, p. 691-723,
 918 (1883); Ann. chim. et phys. (6) 3, p. 145-487 (1884).
 - [47] W. Crookes, Proc. Roy. Soc. 40, p. 77-79 (1886).
 - [48] W. Crookes, Proc. Roy. Soc. 40, p. 236-237 (1886).
- [19] W. Grookes, Proc. Roy. Soc. 40, p. 502 -509 (1886); Nat. 34, p. 266 (1886); Chem. lews. 54, p. 27 (1886).
- [50] W. Crookes, Chem. News. 54, p. 39 --40, 155--158 (1886); C. R. 102, p. 506--507, 16-647 (1888).
 - [51] W. Crookes, Chem. News 55, p. 83-88, 95-99 (1887).
 - [52] W. Grookes, Proc. Roy. Soc. 42, p. 111-131 (1887).
 - [53] W. Grookes, J. chem. Soc. 55, p. 255 285 (1889).
 - [54] W. Crookes, Chem. News 70, p. 81-82 (1894).
 - [55] W. Crookes, Chem. News 74. p. 159, 259--260 (1896).
 - [56] W. Crookes, Chem. News 79, p. 212 (1899); Proc. Roy. Soc. 65, p. 237—243 (1899).
- [57] M. Delafontaine, Arch. sc. phys. et nat. (2) 21. p. 97—112 (1864); Lieb. Ann. d. hem. u. Pharm. 184. p. 99 115 (1865).
- [58] M. Delafontaine, Arch. sc. phys. et nat. (2) 22, p. 30-40 (1865); Lieb. Ann. d. hem. u. Pharm. 135, p. 188-198 (1865); Pogg. Ann. 124, p. 635-636 (1865).
 - [59] M. Delafontaine, Arch. sc. phys. et nat. (2) 25, p. 105-120 (1866).
 - [60] M. Delafontaine, Arch. sc. phys. et nat. (2) 51. p. 48-51 (1874).
- [61] M. Delafontaine, Ann. chim. et phys. (5) 14. p. 238--246 (1878); Arch. sc. phys. et at. (2) 61 p. 273 282 (1878).
 - [62] M. Delafontaine, C. R. 87, p. 559 -561 (1878).
 - [63] M. Delafontaine, C. R. 87, p. 600-602 (1878).
 - 1641 M. Delafontaine, C. R. 87, p. 632 -634, 634 -635, 933 934 (1878).
 - [65] M. Delafontaine, C. R. 90, p. 221 -223 (1880).
 - [66] M. Delafontaine, Arch. sc. phys. et nat. (3) 3. p. 246 -249 (1880).
 - [67] M. Delafontaine, Arch. sc. phys. et nat. (3) 3. p. 250 260 (1880).
 - [68] M. Delafontaine, C. R. 93, p. 63 64 (1881).
 - [69] E. Demarçay, C. R. 102, p. 1551 -1552 (1886).
 - [70] E. Demarçay, C. R. 104, p. 580 (1887).
 - 1741 E. Demarcay, C. R. 105, p. 276 277 (1887).
 - [72] E. Demarçay, C. R. 117, p. 163-164 (1893).
 - [73] E. Demurcay, C. R. 122, p. 728-730 (1896).
 - [74] E. Demarçay, C. R. 126, p. 1039 | 1041 (1898).
 - [75] E. Demarçay, C. R. 130, p. 1019 | 1022, 1185-1188, 1469 | 1472 (1900).
 - [76] E. Demarçay, C. R. 131. p. 343 345, 387 -- 389, 995 998 (1900).
 - [77] E. Demarçay, C. R. 132, p. 1484 | 1486 (1901).
- [78] L. M. Dennis and Benton Dales, J. amer. chem. Soc. 24*; Chem. News 85, p. 256 258, 265 | 266, 285 | 286, 291 | 293, 302 | 304 (1902).
 - 1791 G. Dimmer, Wien. Sitz. Ber. 106, Ha. p. 1087 1102 (1897).
 - [80] G. P. Drossbach, Ber. chem. Ges. 29, 3, p. 2452 2455 (1896).
 - [81] G. P. Drossbach, Ber. chem. Ges. 35. p. 1486-4489 (1902).
- [82] H. Dufet, Bull. soc. Franç. de Minéral. 24. p. 373—403 (1901); J. de phys. (4) L. 448-426 (1902).
 - [83] O. L. Erdmann, J. f. pract. Chem. 85, p. 394 395 (1862).
 - [84] C. Erk., Jenaische Zs. f. Med. u. Naturw. 6, p. 299 324 (1871).
 - [85] F. M. Exner, Wien, Sitz. Ber. 108, Ha. p. 1252 + 1266 (1899).
- [86] J. Formánek, Die qualitative Spectralanalyse anorganischer Körper. Berlin bei flückenberger 1900. p. 101 104.
- [87] S. Forsling, Bih. K. Svensk, Vet.-Ak, Handl, 18, 1, Nr. 4 (1892); ibid, 18, 1, Nr. 10 1893).
 - [88] S. Forsling, Bih. K. Svensk. Vet.-Ak. Handl. 23, 1, Nr. 4 (1898).
 - [89] S. Forsling, Bih. K. Svensk, Vet.-Ak, Handl. 24, 1, Nr. 7 (1899).
 - [90] S. Forsling, Bih. K. Svensk, Vet.-Ak. Handl. 28, H. Nr. 1 (1902).

- [91] J. H. Gladstone, J. chem. Soc. 10, p. 219 | 221 (1858).
- 1921 W. N. Hartley, Chem. News 53, p. 179 (1886).
- 193) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 83, p. 222-246 (1903).
- [94] J. J. Hood, Chem. News 52, p. 271 272 (1885).
- [195] K. Hofmannu, G. Krüss, Zs. f. anorgan, Chem. 3, p. 107 114, 4, p. 27 43 (1893).
- [96] T. S. Humpidge, Chem. News 53, p. 151 | 155 (1886).
- 1974 H. J. Jones , Zs. f. anorgan, Chem. 19, p. 333 344 (1889).
- 198] H. J. Jones, Amer. chem. J. 17, p. 154 | 164 (1895), 20, p. 345 | 358 (1898).
- 1991 P. Kiese wetter u. G. Krüss, Ber. chem. Ges. 21, p. 2310 | 2320 (1888).
- [100] G. Krüss u. L. F. Nilson, Ber, chem. Ges. 20, p. 2131 | 2171 (1887); 21, p. 585 | 588 (1888).
 - [101] G. Krüss, Lieb. Ann. d. Chem. 265, p. 1-27 (1891).
 - [102] G. Krüss, Zs. f. anorgan. Chem. 3, p. 44 59, 60 62, 108 114, 353 369 (1893).
 - [103] G. Krüss u. A. Loose, Zs. f. anorgan, Chem. 8, p. 92 107 (1893).
 - [104] Lecoq de Boisbaudran, C. R. 78, p. 1080 -1082 (1873).
 - 1105] Lecoq de Boi shaudran, Spectres Lumineux, Paris bei Gauthier-Villars 1874.
 - [106] Lecoq de Boisbandran, C.R.88, p. 322, 322 | 324, 1167 | 1168, 1342 1345 (1879).
 - [107] Lecoy de Boisbandran, C. R. 89, p. 212 214, 516 517 (1879).
 - [108] Lecoq de Boisbaudran, C. R. 100, p. 607 (1885).
 - [109] Lecoy de Boisbaudran, C. R. 102, p. 395 | 398, 483 (1886).
 - [110] Lucoq de Boisbaudran, C. R. 102, p. 647 648 (1886).
 - (111) Lacoq de Boisbaudran, C. R. 102, p. 902 (1886).
 - [112] Lecoq de Boisbaudran, C. R. 102, p. 1003-1004, 1005 1006 (1886).
 - [113] Lecoq de Boisbandran, C. R. 108, p. 165 --168 (1989).
 - [114] Lecoy de Boisbandran, C. R. 111, p. 393 | 395, 409 -411, 474 | 475.
- [115] Lecoq de Boishaudran, C. R. 114, p. 575 577 (1892); 116, p. 611 613, 674 -- 677; 117, p. 199 201, 611 618 (1893).
 - [116] Lecoq de Boisbaudran, C. R. 121. p. 709 (1895).
 - [117] E. Linnemann, Wien. Sitz. Ber. 91, II. p. 1019 1031; 92, II. p. 427 432 (1885).
 - [118] F. Lippich, Wien. Ber. 72, Hu. p. 355-365 (1876).
 - [119] G. D. Liveing, Cambridge Proc. 10, 1, p. 213 214; Cambr. Phil. Trans. 18, p. 298 313 (1899).
 - [120] E. Lommel, Wiedem. Ann. 24, p. 288 292 (1885).
 - [121] R. Marc, Inaug -Dissert. München 1902 bei Höfling.
- [122] C. Marignae, Arch. sc. phys. et nat. (2) 61, p. 283 (295); Ann. chim. et phys. (5) 14, p. 247 (258 (1878).
 - [128] C. Marignae, C. R. 87, p. 251-258; Arch. sc. phys. et nat. (2) 68, p. 281-283 (1578)
- [124] C. Marignae, C. R. 87, p. 378 381, 578 581; Arch. sc. phys. et ust. (2) 64, p. 97, 107 (1878).
- [125] C. Marignac, C. R. 90, p. 899-993; Arch. sc. phys. et nat. (3) 8, p. 418 488; Ann. chim. et phys. (5) 20, p. 595 557 (1889).
 - [126] C. G. Mosander, Phil. Mag. (8) 28, p. 241 254 (1843).
- [127] C. G. Mosander, Skand. Naturf. Förh. 3, p. 387 398 (1842); J. f. prakt. Cham. 80, p. 276 292 (1893).
 - [128] W. Muthmann u. L. Stützel, Ber. chem. Ges. 82, 3, p. 2653 -- 2677 (1809).
 - [129] W. Muthmann u. R. Böhm, Ber. chem. Ges. 33, 1, p. 42 49 (1900).
 - [130] W. Muthmann u. E. Baur, Ber. chem. Ges. 88, 2, p. 1748 | 1763 (1900).
 - [131] W. Muthmann u. E. Baur, Ber. chem. Ges. 88, 2, p. 2025 2031 (1900).
- [132] W. Muthmann, H. Hofer u. L. Weiss, Lieb. Ann. d. Chem. 320, p. 231 -269 (1902).
 - [183] W. Muthmann u. L. Weiss, Lieb. Ann. d. Chem. 381, p. 1-63 (1904).
- [134] L. F. Nilson, Öfvers, K. Vet.-Akad, Förh, 1879, 3, p. 41 51; C. R. 88, p. 642—648 (1879).
 - [135] O. Popp, Lieb. Ann. d. Chem. 181, p. 179 -201 (1861).
 - [136] J. E. Purvis, Cambridge Proc. 12, III. p. 201 204 (1903).



J. Car 3 3 row 8, 1894, 1, 165

- [137] O. N. Rood, Amer. J. (2) 34, p. 129--130 (1862).
- [138] H. E. Roscoe, J. chem. Soc. 41, p. 277-282 (1882).
- [139] H. E. Roscoe u. A. Schuster, J. chem. soc. 41, p. 283-287; Ber. chem. Ges. i. p. 1280 1284 (1882).
 - [140] H. A. Rowland, Johns Hopkins Univ. Circular 18, Nr. 112, p. 73-74 (1894).
 - [141] C. v. Scheele, Zs. f. anorgan, Chem. 17, p. 310-326 (1898).
 - [142] C. v. Scheele, Ber. chem. Ges. 32, 1. p. 109-417 (1899).
 - [143] C. v. Scheele, Zs. f. anorg. Chem. 27, p. 53-57 (1901).
 - [144] P. Schottländer, Ber. chem. Ges. 25, p. 379 394, 569-599 (1892).
 - [145] P. Schützenberger et O. Boudouard, C. R. 122, p. 697-699 (1896).
 - [146] A. Schuster and T. G. Bailey, Rep. Brit. Ass. 1883, p. 400.
 - (147) J. L. Smith, C. R. 87, p. 148-451 (1878).
 - [148] J. L. Smith et Le coq de Boisbaudran, C. R. 88, p. 1167 (1879).
 - [149] J. L. Smith, Chem. News 48, p. 13-15, 29-31 (1883).
 - [150] H. C. Sorby, Proc. Roy. Soc. 17, p. 511--515 (1869).
- [151] H. C. Sorby, Proc. Roy. Soc. 18, p. 197 -207 (1870); Phil. Mag. (4) 39, p. 450—0 (1870).
- [152] J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (2) 63, p. 41-64, 89-112 (1878); C. R. 86, 1062 1064 (1878).
 - [153] J. L. Soret, C. R. 88, p. 122-424 (1879).
 - [154] J. L. Soret, C. R. 88, p. 1077--1078 (1879).
 - [155] J. L. Soret, C. R. 89, p. 521-528 (1879).
 - [156] J. L. Soret, J. de Phys. 8, p. 145-158 (1879).
- [157] J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (3) 4, p. 261 292 (1880); C. R. 91, p. 378 1 (1880).
- [158] R. Thalén, K. Svensk, Vet.-Akad, Handl, 12, 4 (1874); J. de phys. 4, p. 33-38 (75); Rep. physik, Techn. 11, p. 241-246 (1875).
 - [459] R. Thalén, C. R. 91, p. 45 48; C. R. 91, p. 326-328, 376 378 (1880).
 - [160] R. Thalen, Öfvers. K. Vet.-Akad. Förh. 1881, 6, p. 13-21.
- [161] R. Thalén, Öfvers, K. Vet.-Akad, Förh, 1883, 7, p. 3-16; J. de phys. (2) 2, 446—449 (1883).
 - [162] C. M. Thompson, Chem. News 55, p. 227; Nat. 36, p. 115 (1887).
 - [163] C. M. Thompson, Rep. Brit. Ass. 1891, p. 611; Chem. News 64, p. 167 (1891).
 - [164] G. Urbain et E. Bondischowsky, C. R. 124. p. 618 621 (1897).
 - [165] G. Urbain, C. R. 126, p. 885 888; 127, p. 107 -108 (1898).
 - [166] G. Urbain, Ann. chim. et phys. (7) 19. p. 184 274 (1900).
 - [167] G. et E. Urbain, C. R. 132, p. 136-138 (1901).
- [168] H. W. Vogel, Practische Spectralandyse irdischer Stoffe. Zweite Auff. Berlin Oppenheim 1889, p. 208 222.
 - [169] A. Wägner, Ber. chem. Ges. 36, 3, p. 3055-3058 (1903).
- 332. Die seltenen Erden werden in zwei Gruppen getheilt, die Cerituppe und die Yttriumgruppe. Zur ersten Gruppe rechnet man: Ce, La, Nd, , Sm, De, Gd, zur zweiten: Sc, Yb, Er, Tb, Ho, Thu, Dys, Pp, Eu, Y, Lu, , wobei ich mit dieser Aufzählung natürlich nicht über die wirkliche cistenz der genannten Elemente ein Urtheil abgeben will.
- Das Ce wurde 1803 entdeckt. Im Jahre 1839 fand Mosander [126, 7], dass darin noch zwei andere Erden stecken, die er La und Di nannte, elafontaine bestätigt dies [57].

1878 entdeckte Delafontaine [64] in Samarskit eine neue Erde, die er ecipium nannte, welche Absorption zeigt; bald darauf fand Lecoq [108] eine sorbirende Erde, welche Samarium benannt wurde, und Marignac schied 80 zwei neue Erden ab [125], die zunächst mit Y α und Y β bezeichnet wurden.

Die erste war farblos, ohne Absorption, die zweite gelb, mit Absorptionsstreifen. Durch zahlreiche Untersuchungen, an welchen sich namentlich noch Soret [157] betheiligte, liess sich feststellen, dass $Y_i\beta$ identisch mit Sm sei; auch die Absorptionsbanden von De waren identisch mit denen von Sm, und Delafontaine fand nun, dass sein De sich in zwei Erden spalten lasse, deren erste identisch mit Sm, während die zweite, die keine Absorption zeigt, nun den Namen De erhält. Y α wurde 1886 [111] Gadolinium benannt.

Die Veränderlichkeit des Absorptionsspectrums des Di, je nachdem aus welchem Material es hergestellt wurde, war wiederholt aufgefallen; aber erst 1885 gelang es Auer v. Welsbach [1], die Erde in zwei Componenten zu spalten: Das Neodym, dessen Salze grüne Lösungen geben, und das Praseodym mit rothen Lösungen.

Dass die genannten Körper wirklich einheitliche Elemente seien, ist viel bestritten worden. Brauner [24]. Crookes [49, 50]. Thompson [162], namentlich Krüss und Nilson [100]. Schottländer [144]. Bettendorff [17], Muthmann [128] meinen, dass Di oder seine Componenten Nd und Pr sich noch weiter spalten lassen, während andere, wie z. B. Bailey [5–8), Schottländer [144]. Schoele [141, 143] einem Theil der Schlüsse widersprechen. Crookes hält auch das Gd für noch zusammengesetzt; von Di glaubt er noch ein Element Da abgespalten zu haben [49], welches durch einen Absorptionsstreifen 443 $\mu\mu$ characterisirt sei.

333. Weit verwickelter ist die Geschichte der Erden der Yttriumgruppe 1788 fand Arrhenius bei Ytterby ein neues Mineral, welches später Gadolinit genannt wurde, nach Gadolin. welcher es zuerst chemisch untersuchte und darin eine neue Erde fand, die er Yttrium nannte. Mosander [126] untersuchte die Erde näher und fand 1842, dass sie sich in drei Componenten spalten lasse, die er nun Yttrium, Erbium und Terbium nannte. Die beiden ersten seien farblos, während die Terbinerde roth sei. Bei einer erneuten Untersuchung konnte Berlin [16] nur zwei Componenten erhalten, das farblose Y und eine rothe Erde, welche Er sei, während er Th für ein Gemisch von Y und Er erklärt. Popp [135] bestreitet sogar auch die Existenz von Er, sowohl Er als Th seien Gemische von Ce und Y: die Absorptionsbanden, welche auch er sieht, schreibt er dem Y zu. Delafontaine [57—58] findet dagegen die Angaben Mosanders richtig, Y habe kein Absorptionsspectrum, wohl aber Er und Th; er veröffentlicht Zeichnungen derselben.

Bahr und Bunsen können wieder nur zwei Componenten erhalten [4], eine farblose, das Y, und eine rothe Erde, welche sie Er nennen. Gleve und Hoeglund [43] kommen zu demselben Schluss. Delafontaine hält aber seine Ansicht aufrecht [59]; er bemerkt, dass Berlin und Bahr und Bunsen eine farbige Erde Er genannt haben, während nach Mosander das Er farblos und das Tb farbig ist. Diese Autoren hätten also sagen müssen, Er existire nicht, statt dass sie das Tb leugnen; sie haben im Vergleich zu Mosander die Namen der beiden Erden vertauscht. Aber diese Vertauschung



t bestehen geblieben. Marignac [122] bestätigt die Existenz dreier Erden. elafontaine [61] stellt 1878 das Tb in relativer Reinheit her, glaubt dabei ber noch eine vierte Erde zu finden, welche er [62] Philippium benennt.

Smith [147] behauptet, die neue Erde seinerseits schon 1877 dargestellt i haben und neunt sie Mosandrum, allein Delafontaine [63] und Marignac 23] zeigen, dass das vermeintliche Mosandrum identisch mit Tb ist. 1879 ebt auch Cleve die Existenz von Tb zu [34].

Inzwischen waren weitere neue Erden gefunden worden. Soret [152] itte bei der Untersuchung der Absorptionsspectra der mit Er verwandten rden Banden gefunden, die zu keinem bekannten Elemente gehörten, und nnte die Erde zunächst X. Dann meinte auch Delafontaine [64] neue bsorptionsbanden zu sehen, Marignac [124] findet sie ebenfalls und nennt s zugehörige Element Ytterbium. Auch Lecog [106] und Soret finden ue Banden. Nilson stellt 1879 Yb dar und findet dabei eine neue Erde ne Absorption, die er Scandium nennt [134]. Lecoq [107] nennt die seine anden erzeugende Erde Samarium. Cleve findet noch zwei neue Erden, olmium und Thulium [32]. Soret [155] und Lecoq [107] zeigen, dass Holum identisch mit dem X von Soret, und dem stimmt Cleve [33] zu, thrend er die gleichzeitige Angabe von Soret, dass X und Holmium auch eich Delafontaines Pp sei, bestreitet. Tu, dessen Existenz Soret für hr zweifelhaft erklärt hatte, stellt Cleve [36] reiner her, und Soret [157] kennt nun sowohl dieses Element an, als auch dass Ho nicht gleich Pp seir Irrthum war dadurch entstanden, dass das Pp nicht rein war und daher : Banden von Ho enthielt; Delafontaine findet das 1880 selbst [66], beuptet aber weiter die Existenz von Pp als einer Erde ohne Absorption. toog findet 1886, dass er Ho in zwei Theile spalten könne, die von den sher dem Ho allein zugeschriebenen Hauptabsorptionsstreifen bei 753, 640, 6. 451 je zwei enthalten. Dem einen Element mit den Streifen 640 und 6 bleibt der Name Holmium, das andere wird Dysprosium genannt [102, 103].

Aus der neueren Zeit ist die Einführung noch zweier neuen Elemente zu wähnen, des Victoriums durch Crookes [56] und des Europiums durch Detrçay [73, 77]. Im übrigen haben die zahlreichen Untersuchungen, namenth von Krüss und seinen Mitarbeitern, von Crookes, von Lecoq vielfach die ther angeführten Elemente angezweifelt, meist sie für noch sehr zusammensetzt oder für Gemische bekannter Erden erklärt. So geben z. B. Hofmann d Krüss [95] an, Holmium bestehe noch aus 7 Componenten, und ähnlich ssert sich Forsling [91].

334. Es sind dabei namentlich drei ganz verschiedene Untersuchungsthoden benutzt: 1. Die Beobachtung der Absorptionsspectren von verschienen Fractionen oder von Präparaten aus verschiedenen Mineralien. Dabei gt sich oft, dass einzelne Banden, die dem gleichen Element zugeschrieben

¹⁾ Ein von Barrière vermeintlich gefundenes neues Element, das Lucium, scheint ih den Untersuchungen von Urbain und Crookes sicher nicht zu existiren.

Kayser, Spectroscopie. III.

werden, in sehr verschiedenen relativen Intensitäten auftreten oder auch ganz fehlen können. Aus solchen Beobachtungen hat namentlich Krüss auf verschiedenen chemischen Ursprung schliessen wollen. Mir scheinen diese Schlüsse sehr bedenklich 1): Die Absorptionsspectra sind äusserst variabel, ohne dass wir bisher eine Ahnung von den Gründen hätten. Es scheint, dass kleine Beimengungen unter unbekannten Bedingungen einzelne Banden beeinflussen. Man vergleiche dazu § 345. Ich will hier nur auf ein Beispiel hinweisen. Liveing [119] giebt auf Tafel 19 Photographien des Absorptionsspectrums von Didymchlorid in Alcohol, wenn die Lösung neutral und wenn sie sauer ist; im letzteren Falle ist die Mehrzahl der Banden vollkommen verschwunden.

2. Crookes benutzt die Tatsache, dass wie andere Körper, so auch die seltenen Erden, im Vacuum den Kathodenstrahlen ausgesetzt, phosphoresciren. Sie zeigen dabei ein discontinuirliches Spectrum mit zahlreichen characteristischen Bauden und scharfen Linien. Auch die Bedingungen dieser Erscheinung sind trotz zahlreicher Arbeiten von Crookes und Lecoq noch gar nicht aufgeklärt, die Gründe für Veränderung des Spectrums meist unbekannt, so dass Schlüsse auf neue Elemente aus dem Fehlen oder Auftreten einzelner Phosphorescenzlinien höchst bedenklich erscheinen. Erst kürzlich haben Baur und Marc²) nuchgewiesen, dass alle bisher dem Y, Gd, La zugeschriebenen Phosphorescenzerscheinungen nur von Verunreinigung mit Er, Nd, Pr herrühren, dass andere Erden ihre Spectra beeinflussen, u. s. w.

Durch solche Phosphorescenzreactionen hat Crookes das Victorium gefunden.

3. Eine dritte Methode ist von Lecoq eingeführt, ausser ihm noch von Demarçay benutzt worden. Bei der Erzeugung der Funkenspectra von Lösungen muss bekanntlich die Lösung der negative Pol sein. Nun fand aber Lecoq³), dass in einzelnen Fällen ein besonderes characteristisches Spectrum auftritt, wenn man die Stromrichtung umkehrt; Lecoq spricht von "spectres de renversement." Grade bei Lösungen von seltenen Erden soll die Methode characteristische Banden geben. Es scheint, dass es sich hierbei auch um eine Art Phosphorescenz handelt; doch wissen wir von dem Wesen der Erscheinung noch gar nichts, und darauf gegründete Schlüsse werden mit grosser Vorsicht anzunehmen sein.

335. Nach dieser gedrängten historischen Uebersicht über die Entwickelung der Kenntnisse der seltenen Erden, will ich zur Besprechung der Absorptionsspectra übergehen.

Es sind von den verschiedenen Beobachtern verschiedene Salze der Untersuchung unterzogen worden, und dabei vielfach etwas andere Lage der Streifen



¹⁾ In gleichem Sinne sprechen sich auch Muthmann und Stützel aus (128).

E. Baur und R. Marc, Ueber die Luminescenzspectren der seltenen Erden. Ber. chem. Ges. 34, 2. p. 2460—2466 (1901).

³⁾ Le coq de Boisbaudran, Sur un nouveau genre de spectres métalliques. C. R. 100. p. 1437—1440 (1885). — Siehe dies Handbuch Bd. 1, § 228.

Man müsste also, streng genommen, jedes Salz gesondert funden worden. handeln. Bei näherer Betrachtung der vorliegenden Zahlen erweist sich das er als überflüssige Mühe; es zeigt sich, dass, wo mehrere Bestimmungen r dasselbe Salz vorliegen, die Angaben oft stärker abweichen, als die deslben Beobachters für verschiedene Salze. Die Unsicherheit in der Lage r Absorptionsbanden wird noch wesentlich dadurch gesteigert, dass die rschiedenen Beobachter ganz verschiedene Concentrationen und Schichtsken benutzt haben, wobei die unscharfen Bänder sich oft erheblich und unmmetrisch verbreitern. Man müsste also in genauen Tabellen nicht nur die t des Salzes, sondern auch Concentration und Schichtdicke berücksichtigen. adurch würden aber die Tabellen zu einem solchen Umfange anschwellen, ss alle Uebersicht verloren gehen würde, es müssten eben alle vorliegenden thlen abgedruckt werden. Es scheint mir das aber unzweckmässig; hier ird es sich vielmehr darum handeln, einen Ueberblick über das ganze Specam zu gewinnen, wie es durch die Lage der Absorptionsmaxima charakrisirt ist. Dazu kommt noch, dass viele der Messungen offenbar nur sehr he Annäherungen darstellen, und selbst bei besseren Messungen, wie sie B. von Krüss und seinen Mitarbeitern geliefert sind, finden sich in verhiedenen Abhandlungen für dieselbe leidlich scharfe Bande Differenzen bis 10 Å. -- Aus allen diesen Umständen scheint es mir zur Zeit ummöglich, 3 Angaben bis auf 1 A. genau machen zu wollen, obgleich z. B. Dennies d Dales [78] noch die Zehntel anführen.

Bei einzelnen Salzen, z. B. denen des Nd, findet sich nach verschiedenen itoren, z. B. Liveing [110], Auer [1] eine zunehmende Schärfe mit abhinnender Concentration, während bei anderen, z. B. Pr, ein solcher Einfluss iht sichtbar ist. Dagegen gilt allgemein die Regel, dass feste Krystalle erblich schärfere Banden zeigen, in dünner Schicht oft die Banden noch in ihrere schmale Linien zerfallen lassen, also das Spectrum erheblich comiciren. Die Linien, welche sichtbar werden, hängen dabei von der Schwingungssitung des durchgehenden Lichtes ab, d. h. die Krystalle sind polychroitisch, is wurde zuerst von Bunsen für das Di-Sulfat, dann von Schuster und ailey für das Chlorid angegeben. Sehr eingehend hat sich ferner Becquerel t verschiedenen Di-Krystallen beschäftigt [13 und 14], und Dufet [82] hat essungen und Zeichnungen für die Spectra von Nd und Pr geliefert, die entschen, wenn Licht nach der ersten und zweiten Mittellinie und nach einer ttleren Richtung durchgeht. Namentlich bei Pr sind die Unterschiede sehr heblich.

Nach Becquerel sollen sich nur die Intensitäten ändern, so dass einzelne inder verschwinden können, während die Wellenlängen der auftretenden inder identisch bleiben; nach Dufet ist das aber nicht ganz richtig.') ergl. § 100.)

¹⁾ Es sei hier noch erwähnt, dass in vielen Mineralien Absorptionsbanden der seltenen den auftreten, so in den Zirconen, in Strontianit, Leucophan, Parisit, Turnerit, Scheelit

Daraus ergiebt sich, dass man die Messungen an Krystallen nicht direct mit denen an Lösungen vergleichen kann, wenigstens nicht in allen Fällen. Wenn freilich an der Stelle einer breiten Bande der Lösung einige schärfere Linien im Krystall auftreten, wird man das als Auflösung der Bande betrachten können.

336. Das bandenreichste Spectrum liefert Nd, und mit ihm will ich beginnen. Da es erst im Jahre 1885 durch Auer [1] als Componente das Di erkannt worden ist, so finden sich die Messungen seiner Banden früher unter denen das Di. Es wird keinen Werth haben, diese alten Messungen sämmtlich anzuführen; ich begnüge mich damit, sie aufzuzählen.

(41a d st on e [91] bemerkte zuerst 1858 zwei Absorptionsbanden, in Wahrheit die Bandengruppe zwischen 590 und 570 und die zwischen 530 und 510. Dann gieht Erdmann [83] an, er habe 7 Streifen geschen, Rood [137] sieht 12 und liefert eine kleine Zeichnung. Dann folgen Angaben von Delafontaine [58], Bahr und Bunsen [4], Bunsen [29], Bührig [28], der 1875 in der Lösung 11, im Krystall 22 Streifen findet und eine Abbildung gieht. Lecoq giebt in seinem Werke [105] eine schöne Zeichnung für das Chlorür mit 21 Bändern. Von nun an beginnt die Periode der Scheidung der seltenen Erden, und in zahllosen Abhandlungen werden einzelne Di-Banden gemessen. In ausgiebigerer Weise wird Di berücksichtigt von: Becquerel [10, 11, 12], Bettendorff [17], Brauner [24], Dennies und Dales [78], Dimmer [79], Forsling [87], Liveing [119], Smith und Lecoq [148], Soret [152, 153, 157].

Für die getrennten Erden, Nd und Pr, finden sich Augaben, nameutlich bei folgenden Autoren:

Für Nd: Boudjouard [22], Dimmer [79], Exner [85], Formánek [86], Forsling [87], Muthmann und Stützel [128], Schottländer [143], Urbain [166], Auer [1a], Wägner [169].

Für Pr: Bettendorff [17], Exner [85], Formánek [86], Forsling [87, 88], Scheele [141], Schottländer [144], Urbain [166], Auer [1a].

Die Einheitlichkeit beider Erden ist viel bestritten worden. Namentlich Krüss und Nilson [100] finden, dass in verschiedenen Lösungen von seltenen Erden fast jede einzige der zahlreichen Absorptionslinien von Di sich in Bezug auf Intensität oder Vorhandensein anders verhält, als die übrigen: sie glauben daraus schliessen zu müssen, dass die Banden verschiedenen Elementen angehören, und bezeichnen die problematischen Componenten, welche durch je eine Absorptionslinie charakterisirt sind, mit Dia bis Dia; daneben wird noch eine Gruppe von 6 Linien mit Di bezeichnet. Es wäre also Dinicht in 2, sondern in 10 Componenten zu spalten. Gegen sie erklärte sich namentlich Bailey [5-7], aber auch Schottländer [144] und andere. Uebrigens war schon vorher die Einheitlichkeit bezweifelt: Brauner [24] meint, es seien wenigstens 3 Componenten da. Demarçay [69] wies darauf,

Man findet darüber zahlreiche Angaben in den erwähnten Abhandlungen von Becquerel ferner bei Cossa [45], Church [31], Sorby [150, 151], Linnemann [117].



n, dass im Di zwei Banden vorkommen, 476 und 462, die Auer weder dem r noch dem Nd zurechne, die also zu einem dritten Element gehören müssten; eute werden beide Banden dem Nd zugerechnet, auch von Auer [1a]. - Dann ut Crookes [49] verschiedenes Verhalten der Nd-Linie 579 einerseits, 482, i9, 444 andererseits bemerkt; später [53] nennt er ein hypothetisches Element, elches 176 erzeugen soll, Da. - Auch die weiteren Untersuchungen von rüss und seinen Mitarbeitern bestätigen die unabhängige Veränderlichkeit er einzelnen Banden. Thompson schliesst, Di enthalte 5 Componenten [162]; ettendorff findet, man könne Pr so fractioniren, dass nur drei Banden, 50, 468, 445, sichtbar seien. Scheele behauptet zwar, das rühre davon her, iss Bettendorffs Präparat sehr unrein, reich an La gewesen sei [141, 143], lein das ist unrichtig, wie ich weiss. Auch Forsling nimmt die Existenz m zwei Arten Pr an [87], und Muthmann und S[tützel [128] meinen ebenlls, Pr sei noch zusammengesetzt. Böhm [21] vertritt die Ausicht, Pr entilte noch 3 Componenten. Dem gegenüber vertritt Scheele die Einheitlichsit von Pr, und neuerdings sagt Auer [ta] nicht nur, Pr und Nd seien unrlegbare Elemente, sondern sie seien die einzigen Bestandtheile des alten Di.

Mir scheint die Frage noch nicht spruchreif; die Absorptionsspectren die ihre Veränderlichkeit sind noch lange nicht genügend untersucht; es wäre bedingt nöthig, für sie Curven nach der Art von Hartley zu ermitteln 1), ter noch besser, die ganzen Spectra zu photometriren, freilich eine ungeeure Aufgabe. Ferner müsste die Veränderlichkeit der Spectra eines beebigen Präparates unter allen möglichen Bedingungen des Lösungsmittels,
isatzes von Säure u. s. w., Zusatzes anderer Erden untersucht werden. Minstens aber müsste man verlangen, dass von den vermeintlichen Componenten
ich Emissionsspectra untersucht würden.

Nach Wägner [169] ändert sich das Spectrum erheblich durch Zusatz in Phosphorsäure.

Ich gebe im Folgenden Zusammenstellungen der Messungen über Nd und , wobei ich die Angaben, welche mir am zuverlässigsten in spectroscopischer ziehung erscheinen, vorausstelle. Die Vergleichung der verschiedenen Anben ist nicht frei von Willkür; oft giebt ein Beobachter den Ort einer Bande ade zwischen den Banden anderer Beobachter, und man weiss dann nicht, er eine besondere Bande gemessen hat, oder ob mehrere Bänder bei ihm einem zusammengeflossen sind; ich habe meist das letztere angenommen, enn Angaben für verschiedene Concentration oder Schichtdicke vorliegen, finden sich manche schwache Banden nur bei der am stärksten absorbinden Schicht, bei welcher stärkere Banden schon zusammengeflossen sind, er sich enorm verbreitert haben. In solchen Fällen entnehme ich die starn und die schwachen Banden verschiedenen Lösungen. — Endlich ist in zug auf die Tabellen zu erwähnen, dass manche Autoren die Wellenlängen

¹⁾ Forsling giebt zwar solche Curven, allein sie scheinen mir nicht genügend.

nicht angeben, sondern nur eine Zeichnung, z. B. Auer (1); dann habe ich aus der Zeichnung die λ so gut wie möglich abgelesen.

Becquerel giebt bei seinen Untersuchungen über verschiedene Krystalle und verschieden behandelte Salze viel mehr Banden, die aber so ausserordent-

337.	•							1. 1
1		For- ránek	Forsling	Krüss	Exner	Liveing	Dimmer	Urbaiı
Jahr Nr.	1592 144	1900	1593 57	1888 100	1899 85	1899 119	1897 79	1900 168
Bezeich- nung nach Kritss	7915 7350			1) ; ;		
Di a	7297 6980	7201		7253 7050				tiples of
Di x Di p	6573 6775 6710	6906 6794	6502 6798 6720	6907 6794	675	679	676 661	679 —
.	650 ? 6866 6298	-	6285 6285	6261	ny 1 Avendina	'	630	
Di Di Di	6250 6225 5563	6285	6230 6215 5884	6211	558 - 572	628 590~ 570	822 5925 - 567	. 14
Di y	5882 5807 5788	5797	5809 5785	5803 5792	5795	1 automo		579 (dre
Di y	5756 5786 5717	5759	5754 5788 5716	5758 —	574	<u> </u>	ya kupan salap sala A Man	i
Di	5318	5817	5828	5818	fes s k	581	537 585	582
Di Di z	5257 5219	5222	5254 5216	5300 5232 5215	5235	528 520 (4 Blinder)	529 515	522
Di 8 Di Di 6	5204 5118 5088	5209 5120 5096	5205 — 5120 — 5110 5089	5209 5146 5112	512	510 (d)	5125498	512 509
Diζ	4550 - 4759	4821 4759	4745	4820	453 470	488 176	48154795 4725467	1
Di η	4690	4695 4614 4448	46984680 4595 44584452	4690 4451, 4441	470 482 443	469 462 444	4455 439	471 460
Di *	4258, 4270	4841	4840—4825 4278	4840	427	433 427 415 415		42!

ch von Fall zu Fall verschieden sind, dass sie sich in die allgemeine Tabelle icht einordnen lassen. Ich verweise für sie auf die Originalabhandlungen 13, 14]. Ich nehme von den Zahlen von Lecoq und Liveing, die sich auf Di beziehen, die heraus, die zweifellos den einzelnen Componenten entsprechen:

:t	Boudou- ard	Bec- querel	Demarçay	Lecoq	Drossbach	Wägner	Auer	Böhm
	1595	1888 -	1887, 1898	1874	1902	1903	1903	1902
	22	11	71, 74	105	80	169	1 a	20
		8727		***				·
		798						
		743?		*****	** *		740735	
5		·	7324	7307			735727	7220
	1	7070	*			_	p. 100 m	_
		i				_		698 0
	an-	i	6910	-	Bern Alle.			
	678		1 marine	_		6773	678	6815
			6731	6720	-	-	673	673 - 669
				-		producting.		
		6335	6373	6363			634	6360
		6295	6292	6282				_
				~~				-
		parties.	0234	6225			-	6280
	5915 584	5872	-	-	588566	5888	587—571	587—571
	584 571	5830	ı -··		*	5828	584	
		3797	•	,		po bette	580	
	-		5758	5773	and the same of th	5783	577 doppelt	
			P ris		•	5753	 ,	-
		-	PAR. 14	41-42	-	5748	5785 d?	
		5717	-	5700		5715	5718 d?	
	1		÷ •	all colors	******	_	5687	
			and the file		-		B	
		5295	532	5812	-	5312	5820	5820
•	**** ***		•		 527 - 519		~ * 0.5 ()	
•	528 519	1		5000	021 - 010 	5255 5218	5270 5286	5220
		5228 5204	522	5222 5194	****	5216 5202	5230 5210	*/22(/
•	1	102119		, 0104	516	<i>0202</i>	0210	a-desei
	512 50	. E11E	5109	5124	510 503	5124	5128	
	012 00	5090	91V9 •	5087		5087	5094	5105
	-	1	•	1				
			, .	4822		4818		-
-	-	4755	4768, 4734		475	4752	4755	4750
	1	4110	4691	4691	471	4686	4690	
		***	4624	4618	468	4000	4645-4560	4600
	No return		4024	4441	-	4456-4426		
	1 - 1	1	-				43344315	4330
-	***		4294, 4281	1	4275	4277	4275	428 426
-			420	-		_	4187-4171	
	-			_		_		-

	Schott- länder	For- månek	Forsling	Kritss	Exner	Liveing	Dinmer	Urbain
Juhr Nr.	1892 144	1900 56	1898 87	1558 100	1899 85	1 1899 1 119	1897 79	1900 166
Bezeich- nung nach Krüss		. :		•		406		-
Dix			3506, 3500	41	•	391 380 375		•
		•	3540 × 3532	e- #	356 352	364 355 - 350		
	*	!		-		(Bänder) 338, 329		
		1				, -	No. o	***

Angaben für die Absorption durch Di-Glas findet man unter Anderem t 338.

	'Schottländer	Forminek	Forsling	Krilss	Auer	Exner Prisma	Exner Gitter
Jahr Nr.	1892 141	1893	1595	1888 100	1903 Ta	1500 155	1899 85
Bezeich- nung				March a			
nach	•	America.				i	
Kriiss	•	į					•
	5967	5069	5965	e apples	506	4404 884 - 4484	601-580
Di	5900	5904	5917 5889 5850	5915	592 557	598 585	590 - 580
Diχ	4811	4821	4832 4822 4818	4520	4824 481	481 - 479	492, 482
Di_{η}	4689	6495	4657	4690	4706 - 4862	470 ~ 465	470
Di ₃ , Di,	4439	4441	4455 - 4445	44517 44477	4178 4403	4475 4405	448
	- Name of the last	'	4435 4415 ;	•		•	-
		- 1	3540		ŧ	yr o ll	
		.	3530		1		
			Agrapa esta				346
						_	_

Die Zahlen von Dufet für Krystalle weichen von den für Lösungen gegeben Original [82] verweisen muss.

38	39.						3.
	Formánek	Forsling	Kritss	Demarçay	Bettendorff	Becquerel !	Dufet Krystal
Jahr	1900	1893	* 4	1900	1591	1553	1902
Nr.	88	87		75	15	11	1828
	open-		-	·		1267-1289	-
		-	186	t home	1	1097 1079	
Sm 3	5558	5600	5556	559	5590 - 5552	, 1	5580
•	5282		*****	529			5260
Nd?	5211			1	3.4		5228



	Boudou- ard	Bec- querel	Demi	ırçay	Lecoq	Drossbach	Wägner	Auer	Böhm
;	1595 22] 1883 11	1557,		1874 105	1902 80	190 3 169	1903 1 ឧ	1902 20
					-		=		
	: 						_	-	•
	;				1	-			-
	ı				ı	1			
					-		-		
					• •	i			
7	ı					359, 356, 351			*****
							-		
!\$5						337 -328 300	_		

157], Lommel [120] und Dimmer [79].

l.

an ;	Scheele	Bettendorff	Becquerel	Liveing	Aufrecht	Drossbach	Böhm
	1595	1891	1883	1599	1904	1902	1902
	141	15	11	119	2	81	20
1		;	572 ?				_
			796?	1	*****		
1			743		-		-
	~-	731 7307	•			1	****
	5967			596	5955	602 - 578	*-
ļ			Marine 1	i	-		
	5917		i	-590 - 570	5901		5896
		1	l			, man	her - n
	4520	452-450	4519	483	4520	488 - 478	4812
	4690	465	4690	469	4689	476 460	4690
	14451 14447	445	4147	444	4440	156 428	4440
	'			Salesand	****		
	t t	•	•	-	-	-	-
			-			1	*******
			1	-	_	-	•

h unter einander für verschiedene Richtungen so sehr ab, dass ich auf das

Soret	Lecoq	Schott- länder	Exner	Thalén	Böhm	Drossbach
		1592 144	1899 85	1888 161	1902 2 0	190 2 81
-		1	•		pa. e	patha a
					l	_
E E ()	* * 0	'		5500 5500		-

	Formánek	Forsling	Kritss	Demarçay	Bettendorff	Becquerel	Dufet Krystal
Jahr	1900	1898	*	1900	1591	1553	1902
Nr.	86	87		75	18	11	98
Sm ß	5005	5001	5015 - 497	198	. 5039 4995 4990 (Kryst.)		5040 + 50 495 8
	4592		48557	i	I man		4906
Mar. 19	14550	1 4504 - 4753	1777	476	, 4555 - 1786	,	1547 48
$\operatorname{Sm} \beta$	14750	4761 4727					4796 - 47
			1	-		f sa	4726 47
$\operatorname{Sm} \beta$	4634	1632	4632	163	4690 4619		4670-46
NdY	-	1			****		4618 - 40
	4530	!	i	458	يقدم ديون	+	4516
	4436	4443 4353	i	443	•		4474 41
Sm a	4175	4177	4167	417	1220 4151		****
Sm β	4090	4053 4077	4090	107	•	, Phone	
	+4 104 1	4035 4030		102	,		and a final state of the state
		4016-4007	l	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		Mari /	
	-	39428932			- Brazillan	•	
		3906		890	*		
	1.58	3752 3742		875	dyrosek	-	
		8785- 8732		-		-	1
		8680 - 8615		362		•	_
	1		gode /	,			
		 .	*****	<u> </u>		!	—

840.

	Forsling	Formánek	Kriiss	Thalén	Liveing	Exner	Denni und Di
Jahr	1899	1900	manus ma	1558	1899	1899	1902
Nr.	89	86	hapma	101	119	85	78
A				1		pages.	
	-	one log	person.	inspired	1-max	1 ***	
	-				1	w 1	
			-		ļ ————————————————————————————————————	h lakera,	
	6665	6671	Marine.	668 686	n-phoreign.	889	667:
	65806515	6585	6547	6545 6515	653	655652	652
	6483	6490	pro-	6515 6475		649	648
	5490	5449		1-manuals	549 - 586		
	5412	5410	Mann.	5415 - 5400	' (4 Banden)	548	541
		95.561		P-ph/file	t-collect	B0414	
	5231	5282	5231	5235 - 5225	527, 528	525 - 523	522
	5202 - 5155	· . — `		52255145	520	528 - 520	518
	4910-4905	4916	•	an rion	491	495 490	
	4871	4475		4477-4463	485, 456	459-486	_
	4448-4442		****	-	Lorina.		
		4745	-		472		
	Name of a	4685		April 100	467		
	4536-4582		-		454	4585-449	



4 1	Soret	Lecoq	Schott- länder	Exner	Thalén	Böhm	Drossbach
	!		1892	1899	1888	1902	1902
	- 1	-	141	85	161	20	81
	500	501-500		· ·	5015-4970		
			_	-	amened.		(499)
	459	459		be see			-
	450	456-474			4560 - 4720	484-476	486 - 475
						_	_
			• •			p	
	4685	4635	4627		4660 - 4600	465 - 460	470462
	1	-		_	Control		_
	•		4500	-	-	_	_
		Apple at	4330	-	44504370	appen in the second	
	η 419 -415	417	415	-	4185-415	418-415	420-413
	9 405 -406			_	-		(407)
	- Married		403	404 - 400	von 409 an		403
	9 400	4007.5			dien		-
						_	
	atom.	~~~	_				
	} µ 376- 372		•	-		87503780	377
	ν 364—360					364360	365
	m 344		***			344	349, 347
	page.			884 271	-		336-328-318

el Bahr und Bunsen	Dela- fontaine	Soret	Lecoq	Marc	llart- ley	Drossbach	Böhm
1866		Monthly	1874	1902	1908	1902	1902
4	•	n	105	121	98	81	20
		Married .					
				I		-	
n	No. of		6985		-	-	
679675	678		6837				_
man of the contract of the con		. •	6670	668 666		Maddles	6660
lantons			6584	654651		w-m	6565
648	647		6492	651647			6420
550-548		r.em	5490	2-6-6-8			
544-541) Administration		5433, 5409	5415-5400		540	
	***		5363			536	
526-520 5	21 516		5278, 5231	5285 - 5225	5227	(529)	
	P-944.	August	5208, 5189	5185	principal.	526 - 518	
494486			4921	an rea	4990	496 - 492	
	mark.	486	4874	4877-4865		490485	
**	482	-	4855			production .	
Marien.	-			*****		(476)	-
P-M		464					
457 450	[***	30-30m	lend-R	4550	460-449	_

	Forsling	Formánek	Kriiss	Thalén	Liveing	Exner	Dennies und Dales
Jahr Nr.	1899	1900	140	1853 161	1899 119	1599 55	1902 78
•	4500 4194	4199 4123		4515 1178 -	149 111	1445 - 1415 ;	_
	4 127	* 12.1		, ,	422		
	4154 1071 - 4066	1166			418 415 407	No. a	
	4058				404	1035	man t-1
	4050	1	•	1	402 396	•	•
	3795 3789	-		į	379 377	3795 375 3765 375	
		W-m			367	365 3645	
	3645—8642 3688 - 8685			_	i 363	1000-100-10	,
	3590 -3586				357		
	9561				353		
		1		1	5 / TB	327 - 292	

Auch Hartley [89] giebt das letzte von Exner geschene Band bei Erbium

041	r.	Holmium.
K4. I.	:).	HOITHIIII.

*/** A * *	*** *****	V 9 64 444 A					
Forsling	Krliss	Formánck	Dennies n. Dales	Cleve	Leenq	Soret	Becquerel
1902	1557	1 1900	1902	1	1556	1880	1553
90	100	56	74		112	157	11
and the second				1	-	_	8900 7
•	No.	1		İ		5017	5117
I	7565	1			11y	7535	
6574 6561					•		
6405	6101	6404	6405	6125 6400	and the same of th	6404	
5484	5126		ı	****			•
5405		,	i	1			-
5859	5863	5364	5863	5360		5863	
5205 - 5202	1		1	ı	•	en 4	, makes
4854 1545	1855	1	•	i .		1855	er da
1786 1727	4745	k		ı	4737	1715?	
4675	-			-		• •	
4525~ -4500	1526		i 1		· - Dy?	153 - 119	
1274 - 1267	4255			•	- Dy?	130 ?	
4221 - 4216			1		1		
11741172	†				***	1	1 Novemby
4161 1155	1	***		-	no.	4145	*
3995 3937	1		:	1		A rema	
3555 -3575	1	1			Phoeni	359-357	
3870 3865					P+4n	·	
3652 - 3645] :	•			365360	_
3540-3490	1		1	belgiena		353 317	
11.00	-	,				840 - 836) (Sandyudar
146	•		1	-	-	3325	
	4		•		s +	327	****
- Services					- 🏎	270 240	
		v				2195	· ·

Part and Figure Soret Lecoq Marc Hart Drossbach Böhm Bunsen fontaine Soret Lecoq Marc Hart Lev Drossbach Böhm Binsen 1866 -	Date and	131						
115 110	erel Bahr und Bunsen fe	Dela- fontuine : Se	ret	Lecoq	Marc	Hart- ley	Drossbach	Böhm
1 105 121 93 81 20 115 110 4515 4515—447 — — — — — — — — — — — — — — — — — —	3 1866	- 1004		1571	1902	1903	1902	1902
4125 - 423 - 417 - 4181 4024 4024	, 1	1	i	105	121	93		
423 - 417 — 4181 — — 4024 — —	1	15 110	1	4515	4515-447			
4181 — — 4181 — — — 4024 — — —		4	1125	-		-		
108 4015			-			Money	423 - 417	-
4024						4181		-
- 4024		10	8 4015		-			
							-	-
- 3870 383 -	'					4024	Production .	
			-		-	3870	383	
350 3755		34	0-3785		1	3799		
,					-			
369 —					-		369	
$\frac{365}{3635}$ $\frac{3656}{-}$ $\frac{-}{}$		36	5 3635		-	3656		-
			1					
357			357			-		
355 -			1		1		355	
3192					1	3192		
330, 294					1			

t, in dünner Schicht bei 304-297; dasselbe gehört aber zu NO2.

- **342.** 6) **Dysprosium.** Lecoq [112] giebt für dies Element: 7565, 4750, 4515, 4275; Urbain [166] 474 und 453 | 450; Dennies und Dales [75] führen 4504.3 an.
- 7) **Thulium.** Cleve und Thalen [32, 35, 159] geben 6840 und 4650; Krüss und Nilson dieselben Zahlen, Kiesewetter und Krüss; 6837; Dennis und Dales messen 6832.4, Formánek führt 6839. Forsling [89], 7015, 6845-6828, 6593-6585, 4643-4638, 3604-3595.
- 8) **Decipium.** Nach Delafontaine [64, 67] soll dies Element namentlich durch Banden bei 464 und 416 charakterisirt sein. Dieselben Banden (?) werden sonst dem Samarium zugeschrieben.
- 9) **Europium.** De mar çay [75] sieht folgende Banden: 590 sehr schwach, unscharf, 570 schwach, sehr scharf, 535 ziemlich schwach, unscharf, 525 scharf, deutlich, 469 scharfes Band, stärkste des Spectrums, 3955 stark, 3855 unscharf ziemlich schwach.
- 343. Es sind damit alle Zahlen vereinigt, die einigermassen glaubhaft sind. Sonstige Angaben über Absorptionsbanden in Tb¹), Gd, Y, Ce usw., z. B. von Exner [55] oder in den zahlreichen Publicationen von Soret, sind im Allgemeinen nur Beweise für Verunreinigungen der untersuchten Präparate.

Ueberblickt man die gegebenen Tabellen, so findet man, dass eine gewisse Zahl von Absorptionsbanden ziemlich genau bekannt ist, und auch wohl zweifellos der Ursprung festgestellt ist; für die weitaus grössere Zahl aber ist weder die Wellenlänge genügend sicher, noch der Ursprung, da bei den verschiedenen Elementen Banden angegeben werden, deren Verschiedenheit

¹⁾ Nach Marc (Dissert, München 1902) soll zu Th wahrscheinlich ein Absorptionsband 454-449 gehören; Forsling misst dasselbe 4535-4490 als äusserst schwach.

bei der grossen Fehlergrenze der Messungen nicht nachweisbar ist. Natürlich werden in vielen Fällen auch wirklich Banden verschiedener Elemente in dieselbe Gegend des Spectrums fallen, — Schottländer führt einige solche Fälle an, — allein man kann das doch kaum überall annehmen.

Zur practischen Verwendung der Absorptionsspectra wäre es wünschenswerth, eine nach Wellenlängen geordnete Tabelle aller Banden aufzustellen. Im Folgenden habe ich einen solchen Versuch gemacht, wie es schon Krüss und Nilson gethan haben, die aber nur die eigenen Messungen verwenden; sie sind dabei im Vortheil durch die Homogenität des Zahlenmaterials, aber weniger vollständig. Zum Vergleich gebe ich auch diese Liste, während ich selbst aus den verschiedenen Beobachtungen einen möglichst richtigen Mittelwerth abzuleiten versucht habe.

		Kriiss u. Nilson		,	Kritss u.	Nilson '			Krib	8 u. N	ilkos
	41		570	Eu		,	469	Nd, Pr, Eu		4690	Di
7565	Dy	:	559	Sm	5586	Sm	468	Er		**	
734	Nd		549	Er	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		4650	Tu		1650	Tu
731	Pr	7283 Di	541	Er	5426	x	461	De			
729	Nd	1	0.11	134	5399	ÿ	1633	Sm		4632	Sm
•		1	5363	Ho	5363	X	461	Nd			
. *	B. 1	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	535	Eu	5836	ÿ	453	Sm	1	4526	X
690	Nd	1	5815	Nd ,	5313	Di	4515	Dys —	i		
6840	Tu		524	Sa	1010 110	* ' *	450	Er			
6795	Nd	6794 Di			5252	Di	441	Nd, Pr		4451	Di
672	Nd		525 N	u, rsa Er	112112	***	4.83		1	1447	Di
667	Er	AT 18 15.	523		5231	Er	113	Sm			
654	Er	6517 Er 🖟	5220	Nd		Di	442	Pr. Er			
649	Er		5207	Nd	5215	171	431	Nd		4340	Di
6404	Ho	6404 X	519	Kr		Di	428			44.	
636	Nd	4,	5146	Nd?				Dys Nd			
629	Nd	yapan :	5115	Nd	5124	Di	127	Er			
625	Nd	6261 Di		Nd		. 1	122			_	_
622	Nd	. 6211 ?	5005	Su	5004	Sm	114	Er			-
5967	l'r		492	Er			4175	Nd		4167	Sm
5910	ľr	5915 Di	459	Sm	4454	Y	417	Sm	!	41111	om
590	Eu	pansi (487	Er			416	Er, De	1		
553	Nd	- !	4855	Ho	4555	X	114	Ho	1		
5805	Nd	- mag-ri	552	Nd, Pr	4920	Di	4115	Sm		4090	Sm
5785	Nd	5792 Di	450	8m	4777	Sm	1117	Er	4		
5755	Nd	5754 Di	476	Nd	1		404	Kr	1	**	•
5735	Nd	****	475	Dy	İ		103	Sm	i		
5717	Nd		474	Er, He	4745	X	401	Sm	1		•

Ausser den in meinen Listen angeführten Banden haben verschiedene Beobachter, wie Delafontaine, Soret, Lecoq, Brown, Krüss noch einige Absorptionsstreifen beobachtet, deren Ursprung sie nicht kennen. Einzelne derselben sind wohl durch inzwischen neu gefundene Elemente, — wie z. B. das Band von Krüss 5336 durch Eu — erklärt; allein bei der Ungenauigkeit namentlich der älteren Messungen ist es unmöglich, irgend etwas mit diesen Angaben anzufangen, da sie immer in die Reihe jetzt bekannter Banden fallen. 344. Dass starkes Licht, welches von Körpern mit kräftigen Absorptions-

ij

banden reflectirt wird, bei Zerlegung in ein Spectrum diese Banden zeigt, ist oft bemerkt worden (vergl. § 4). Dies Verfahren wird bei den seltenen Erden in neuerer Zeit viel benutzt; man reibt dazu mit den festen Salzen eine Porzellanplatte ein und beobachtet reflectirtes Sonnenlicht. Zuerst ist die Erscheinung wohl von Haidinger!) beobachtet, gleich darauf von Stokes?), dann von Bahr und Bunsen?), E. Wiedemann!), Conroy. Es folgt dann Hartley!, Crookes?), Humpidge. Aus neuerer Zeit seien noch genannt: Dennis und Chamot!), Exner!!), Urbain!!), Wägner!2), Haitinger!3).

Es sei hier noch eine Bemerkung von Wood ¹¹) angefügt: das Reflexionsspectrum kann nicht ganz identisch mit dem Absorptionsspectrum sein, denn die Menge des reflectirten Lichtes hängt ab von den Brechungsexponenten des reflectirenden Körpers. Dieser ist aber grösser auf der rothen Seite des Absorptionsstreifens, kleiner auf der blauen Seite, da durch den Streifen anomale Dispersion hervorgerufen wird. So muss das reflectirte Licht relativ reicher an längeren Wellen sein.

345. Eine grössere Anzahl merkwürdiger Veränderungen sind bei den Absorptionsspectren der seltenen Erden beobachtet worden, indem theils verschiedene Salze desselben Elementes erheblich verschiedene Spectra geben, theils Beifügung von Säuren, Lösung in verschiedenen Mitteln, selbst Zusatz von anderen Elementen das Spectrum verändert.

Zuerst bemerkte Bunsen ¹⁵), dass beim Di-Sulfat Unterschiede zwischen dem festen Salz und der Lösung vorhanden sind; dann zeigte er, dass Lösungen vom Sulfat, Acetat, Chlorid mit gleichem Gehalt an Di zwar die gleichen Banden, aber in etwas verschiedener Lage ergeben.

Sorby 16) theilt mit, ein Krystall von Di-Sulfat mit La zeige das Band im Gelb aufgelöst in 7 schmale Streifen, von welchen der mittelste am dunkelsten sei. Wenn aber viel La zugegen, werde der Streif von kürzester Wellenlänge so stark, dass er fast ganz allein zu sehen sei. Werden die gemischten Oxyde

```
1) W. Haidinger, Wien. Ber. 8, p. 97-133 (1852).
```

²⁾ G. G. Stokes, Phil. Mag. (4) 6 p. 393 403 (1853).

³⁾ R. Bunsen und R. Bahr, Liebigs Ann. 137, p. 1 33 (1866).

⁴⁾ E. Wiedemann, Pogg. Ann. 153, p. 625 - 628 (1874).

⁵⁾ J. Conroy, Phil. Mag. (5) 6, p. 451 458 (1878).

W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 41. p. 210 --- 220 (1882); auch Chem. News 58. p. 179 (1886).

⁷⁾ W. Crookes, C. R. 102, p. 506 -507 (1886).

St T. S. Humpidge, Chem. News 53, p. 154-455 (1886).

⁹⁾ L. M. Dennis and Chamot, J. amer. chem. soc. 19. p. 799 (1897) *.

F. Exner, Wien. Ber. 108, Ha. p. 1252--1266 (1899).

¹¹⁾ G. Urbain, Ann. chim. et phys. (7) 19, p. 184 274 (1900).

¹²⁾ A. Wägner, Ber. chem. Ges. 36, 3, p. 3055-3058 (1903).

^{13:} L. Haitinger, Monatshefte f. Chemie 12 p. 362-367 (1891).

¹⁴⁾ R. W. Wood, Phil. Mag. (6). 5. p. 259 266 (1903).

¹⁵⁾ R. Bunsen, Pogg. Ann. 128, p. 100-108 (1866).

¹⁶⁾ H. C. Sorby, Phil. Mag. (4) 89. p. 450 -466 (1870).

von Di und La mit Borax zusammengeschmolzen, so zeigt die geschmolzene Perle das Band in zwei Streifen gespalten; krystallisirt aber die Perle, so erkennt man 8 Streifen.

Smith und Lecoq¹) sagen, das neutrale Di-Nitrat zeige dasselbe Absorptionsspectrum, wie das Chlorür. Setzt man aber zu ersterem Salpetersäure, so ändert sich das Spectrum: von den Hauptbändern 569-570 und 531-519 wird die Seite nach kürzeren Wellen viel schwächer, das Band 4758 verschwindet, dafür tritt 4735-4730 auf. Aehnlich beobachtet Lecoq²), dass neutrales Er-Nitrat dieselbe Absorption zeige wie das Chlorür. Setzt man aber zu ersterem Salpetersäure, so wird 5409 viel stärker, 6837 schwächer, mehrere Streifen bei 520 fliessen zu einem zusammen, 4874 wird sehr viel schwächer, 4515 stärker.

Brauner³) findet, die Absorption einer Di-Lösung werde durch die Gegenwart von Sm beeinflusst, die Banden 4825, 4758, 4691 sollen verschwinden, 444 viel schwächer werden.

Einen ähnlichen Einfluss des Sm auf Nd bespricht Demarçay [74]. Auer 4) findet, das Absorptionsspectrum des Nd werde durch Zusatz von ein wenig Erbinerde vollständig verändert; es trete eine intensive Bande im Roth und mehrere im Gelb auf; er meint, es sei ein Verbindungsspectrum.

Sehr grosse Unterschiede bei den Di-Salzen bespricht Becquerel⁵). Die krystallisirten Salze des Di, z. B. das Sulfat, Acetat, Chlorür, Platincyanür zeigen fest sehr verschiedene Spectra, während ihre Lösungen fast identische ergeben. Wenn man diese Salze erhitzt, Wasser und Säuren verjagt, so ändern sich die Spectra sehr stark. Becquerel giebt ausführliche Tabellen, von welchen ich nur den Anfang hier wiedergeben will:

1	2	3	1	5	6	7	4	9	10
_ 1	6945	6367			6442				
	6332	6236	6237		6125	,		~	P =
	6290	6171	6175	6141	6845		6232		
. '	6170	6127	6189	6125	6320	6130			6277
	6125	6110	- 1	6105	6295	4090	•		-
- 1	6090	6069	6048	6056	0205	8050	p 1440	_	6050
	6017	6038	NAME IN		6060	(3020	6016	,	6080
5974	5977	6025	6015	6018		6004			
5940	5963	5977	Barrer		1	5967	5060	5967	ł
	5945	5961	5961	5961	5963	5050	5929	5925	5967
. !	5929	5914		5912	-		****	******	5980
- 1	5905	,	5905	5904	5905		5904	5900	5906
5878	5572		5579	5445		5572		5579	
	5435		5545	7800-0-	5844	5544		5880	
5828	5430	5826	5516	5519		5817	5516		
5789		5787	5755	5785	5792	***	5755	5797	5759
* ·					5756		5756	5750	
	-	nd see					5745	5745	1 ,

¹⁾ J. L. Smith et Lecog de Boisbaudran, C. R. 88, p. 1167 (1879).

²⁾ Lecoq de Boisbaudran, C. R. 88. p. 1167-1168 (1979).

³⁾ B. Brauner, J. chem. soc. (2) 28. p. 278 - 289 (1893).

⁴⁾ C. Auer, Wien. Ber. 92, II. p. 817-833 (1885).

⁵⁾ H. Becquerel, C. R. 104. p. 1691-1693 (1887); Ann. chim. et phys. (6) 14. p. 257-279 (1888).

In dieser Tabelle bezieht sich 1 auf geschmolzenes Nitrat, 2 auf Subnitrat, 3 und 4 auf zwei gleiche calcinirte Subnitrate. 5 ist dasselbe mit Russ ralcinirt. 6 und 7 bezieht sich auf das Oxyd, welches durch Fällung mit Ammoniak aus dem Subnitrat gewonnen ist, und zwar ist für 6 das Oxyd bei 100° getrocknet, für 7 in Wasserstoff geglüht. 8 und 9 gelten für das Sulfat, welches im zweiten Fall wasserfrei ist, 10 für das Sulfür. Die dicker gedruckten Banden sind besonders stark und charakteristisch.

Auch in der schönen Arbeit von Liveing 1) über Di und Er findet man verschiedene Beispiele. Nach seinen Photographien hat bei den wässrigen Lösungen des Nitrats und Chlorids der Zusatz von Säure sehr geringen Einfluss; vielleicht werden die Banden etwas unschärfer. In der alcoholischen Lösung des Chlorids aber lässt der Zusatz von Salzsäure alle Banden zwischen 531 und 403 verschwinden, verschiebt die Gruppe bei 596 nach Roth und trennt deren einzelne Componenten sehr bedeutend. Sehr grosse Unterschiede zeigen auch die Lösungen des Chlorids in Wasser und die ammoniakalische Lösung des Tartrats. Bei letzterer fehlen die Banden 483, 469, 444 fast vollständig, 510 ist sehr geschwächt; die Banden bei 596 und 531 sind sehr stark und etwas schärfer.

Achnliche Angaben macht Bailey2).

Interessante Mittheilungen finden sich bei Muthmann und Stützel3). Die Bande des Pr 469 ist im Spectrum des Di ziemlich scharf und dunkel. Fractionirt man nach der Methode von Auer, so wird mit Anreicherung an Pr die Bande schwächer und breiter, dann wieder schärfer, bleibt aber im reinsten Pr unschärfer, als sie im Di war. Gleichzeitig bleibt die Bande 4815 unverändert. Die Anwesenheit des Nd scheint also die Absorption durch Pr zu ändern.

Wesentlich veränderte Absorptionsspectren liefert das Nd in Säuren. welche die Carboxylgruppe enthalten. Die Autoren untersuchen das Lactat, das Acetat und das Carbonat. Das Lactat zeigt alle Bänder um 10 bis 20 Å nach Roth verschoben. -Die Lösung des Neodymkaliumcarbonates sieht nicht roth, sondern blau aus, was darauf beruht, dass die Intensität der gelben Absorptionsbänder sehr zugenommen hat, die violette Bande 434-432 dagegen verschwunden ist. Ferner sind die Banden stark nach Roth verschoben, die gelben z. B. um 75 A; auch erscheint eine neue Absorptionslinie bei 6005, welche auch in der Acetatlösung bei 597 schwach sichtbar ist.

Muthmann und Stützel machen folgende interessante Beobachtung: Im Nitrat von Nd und von Er liegt eine Bande bei 522, so dass man denken könnte, es handle sich um eine gemeinsame Verunreinigung. Giesst man aber die Lösungen in heisse Kaliumcarbonatlösung, wobei die Carbonate der Erden entstehen, so bleibt die Er-Bande an ihrer Stelle, während die Nd-Bande um 40

¹⁾ G. D. Liveing, Cambr. Phil. Trans. 18, p. 298 - 315 (1899).

²⁾ G. H. Bailey, Rep. Brit. Ass. 1890, p. 773.

³⁾ W. Muthmann und L. Stützel, Ber. chem. (les. 32, 3. p. 2653-2677 (1899).

bis 50 Å nach Roth verschoben wird: dadurch ist der Beweis geliefert, dass es sich um zwei verschiedene Bänder von nahezu gleicher Wellenlänge handelt. Auch beim Pr ist die Kaliumcarbonatlösung sehr verschieden vom Nitrat. Die blauen Banden sind um 30 bis 40 Å nach Roth verschoben, die relativen Intensitäten erheblich verändert.

Wagner [109] findet, dass, wenn man zu Didynchloridiösung eine Lösung von Phosphorsäure fügt, ein vollständig verändertes Absorptionsspectrum entsteht, für welches er Messungen mittheilt. Aus der Lösung lässt sich Didym-Orthophosphat füllen, welches in reflectirtem Licht wieder ein besonderes Absorptionsspectrum zeigt.

346. Im Zusammenhang mit den Absorptionsspectren der seltenen Erden soll hier eine merkwürdige Emissionserscheinung derselben erwähnt werden, die noch nicht aufgeklärt ist. Während alle festen Körper, wenn sie so hoch erhitzt sind, dass sie Licht emittiren, ein continuirliches Spectrum geben, machen einige seltene Erden von dieser Regel eine Ausmahme; sie zeigen ein discontinuirliches Spectrum mit hellen Banden, welche bis zu einem gewissen Grade Diese Erscheinung wurde zuerst von den Absorptionsbanden entsprechen. Bunsen) am Didym, dann von Bahr [3] an der Erbinerde bemerkt. Dann haben Bahr und Bunsen [4] sie genauer untersucht. Sie sagen: "Die Erbinerde unterscheidet sich von allen bisher bekannten Stoffen durch ein optisches Verhalten, welches in hohem Grade interessant ist. Die feste Substanz derselben giebt nämlich beim Glühen in der Flamme der nicht leuchtenden Lampe ein Spectrum mit hellen Streifen, die so intensiv sind, dass man sie zur Erkennung der Erbinerde benutzen kann. Die glühende Erbinerde leuchtet mit grünem Licht und ist, wenn ihre Temperatur eine bedeutende Höhe erreicht hat, mit einem grünen Schein in der Plamme umgeben, so dass man zu dem Glauben verleitet werden könnte, dieser Schein werde von einer Verflüchtigung der Erde und die hellen Spectralstreifen von dem Lichte dieses verflüchtigten Antheils bedingt; allein es bisst sich leicht beweisen, dass dieser grüne Schein nur eine einfache Folge der Irradiation ist, welche durch das ungewöhnlich grosse Emissionsvermögen der Erbinerde bedingt wird. erstreckt sich nämlich nach allen Richtungen, namentlich nach oben und unten gleich weit, was bei den von Proben in der Flamme aufsteigenden leuchtenden Dämpfen aus leicht begreiflichen Gründen niemals der Fall sein kann. Bringt man ferner die glühende Erbinerde so nahe vor den Spalt, dass man ohne das brechende Prisma ein deutliches Bild von derselben erhalten würde, so sight man ein schmales begrenztes continuirliches Spectrum mit intensiv hellen Streifen, die sich weder nach oben noch nach unten über die Grenzen dieses continuirlichen Spectrums hin ausdehnen. Körper, welche in der Flamme flüchtig sind, und deren glühende Dämpfe Spectra geben, zeigen auf dieselbe Weise vor den Spalt gebracht unter dem schmalen continuirlichen Spec-

¹⁾ R. Bunsen, Liebigs Ann. 131, p. 255-256 (1864).

Æ

trum der festen Probe stets die Spectrallinien der aufsteigenden Dämpfe. Es kann daher kein Zweifel bestehen, dass man es hier mit dem Spectrum der festen glühenden Erde, und nicht mit dem Spectrum, welches dem Dampfe derselben zukommt, zu thun hat. Und so besitzen wir in der Erbinerde bis jetzt die einzige feste Substanz, welche unmittelbar beim einfachen Glühen ein Spectrum mit hellen Streifen giebt."

Diese Erklärung wurde von Huggins⁴) angezweifelt. Er untersucht im Knallgasgebläse neben Erbin eine grosse Auzahl anderer Körper, findet helle Linien oder Banden auch bei Ca, Mg. Ba, Sr, während die meisten Körper nur continuirliches Spectrum geben. Da es sich bei Ca u. s. w. sicher um die Emission von Dampf handelt, ist er für Er auch zweifelhaft. Noch entschiedener für den Urspruug der Banden aus dem Dampfe äussert sich Reynolds.²)

Schon Bahr sagt, die hellen Banden stimmten mit Ausnahme einiger weniger mit den Absorptionsstreifen der Lösung überein. Bahr und Bunsen betonen die Identität beider Spectra noch entschiedener, und sie geben als Banden, die in Absorption fehlen, nur in Emission vorhanden seien, an: 470- 465, 568- 559. Sie theilen gleichzeitig mit, dass die Emission heller werde, wenn man etwas Phosphorsäure, aber nicht zu viel, beifügt, wodurch das Spectrum sonst nicht geändert werde.

Im Gegensatz dazu findet Lecoq [100], das Emissionsspectrum des reinen Er sei verschieden von dem des Erbiumphosphates. In ersterem sollen folgende Linien und Bänder sichtbar sein:

6609, 6546, 6492, 6404, 5631, 5514, 5413,

5387, **5346**, 5264, 5228, 5204, 5123, 5038, 4910, 4756, 4648, 4568, 4500.

Dagegen wird für das Spectrum des Phosphats gefunden:

6913, 6694, 6597, 0526, 6432, 5507, 5463, 5391, 5238, 5208, 4928, 4878, 4567.

Diese Unterschiede stimmten mit der Thatsache überein, dass verschiedene Salze auch verschiedene Absorptionsspectra geben. Auch wenn Er mit Borax zusammengeschmolzen wird, trete ein neues Emissionsspectrum auf, welches durch eine starke rothe Linie bei 6495 ausgezeichnet sei. Lecoq giebt in seinem Buche schöne Zeichnungen der beiden Emissionsspectra. Vergleicht man sie aber mit dem an derselben Stelle gezeichneten Absorptionsspectrum, so muss man sagen, dass die Achnlichkeit sehr gering ist, sich im Allgemeinen darauf beschränkt, dass ungefähr in den gleichen Gegenden des Spectrums Bänder liegen, die aber ihrer Structur nach ganz verschieden sind.

Le coq beschreibt noch folgenden Versuch: Wenn man auf die Vorderfläche des Phosphats die Stichflamme richtet, so dass der Centralkegel der Flamme das Salz berührt, so sind die centralen Theile relativ kalt, die Umgebung sehr heiss. Dann sehe man das ganze Emissionsspectrum des Phos-

¹⁾ W. Huggins, Proc. Roy. Soc. 18, p. 546 - 553 (1870); Phil. Mag. (4) 40, p. 302-306 (1870).

²⁾ J. E. Reynolds, Phil. Mag. (4) 40. p. 306 -308 (1870).

phates umgekehrt, an Stelle der hellen Banden sind dunkle getreten. Lecoq sagt, mir nicht ganz verständlich: "C'est donc une couche transparente qui produit le spectre d'absorption, et par suite le spectre d'émission qui lui correspond. L'acide phosphorique joue évidement ici un tout autre rôle, que celui de simple vernis," Ob dabei Lecoq eine dünne Dampfschicht im Auge hat, ist mir nicht klar.

Später hat Thalén⁴) das Emissionsspectrum von Neuem beobachtet; er sagt wieder, es sei identisch mit dem Absorptionsspectrum.

Während Bahr beim Di die gleiche Erscheinung nicht gefunden hatte, sagen Bahr und Bunsen, beim Glühen mit Phosphorsäure treten auch hier schwach zwei Banden auf, bei 601—559 und 540—509.

Als Auer das Di in seine beiden Componenten gespalten hatte, fand er [1], dass nur die eine derselben, das Nd, das Emissionsspectrum gebe, welches seinem Absorptionsspectrum entspreche.

Gleiche Erscheinungen sind dann auch für andere Erden gefunden: Thalén?) findet beim Tu in Absorption zwei Streifen bei 6840 und 4650, in Emission einer Perle mit Borax den ersten Streif, den zweiten nicht, dafür aber 4760. Ebenso giebt nach Crookes3) das Tb ein Emissionsspectrum, und für das Sm hat Bettendorff [18] Messungen veröffentlicht: 6410--6372, Max 6385; 6012-5940, Max 6000; 5650-5562, Max 5605; 5021-4880, Max 4960, 4810--1594, Max 4755. Auch hier ist die Uebereinstimmung mit dem Absorptionsspectrum nicht grade sehr frappant, obgleich besser, als bei Er nach Lecoq.

Später hat Haitinger⁴) Nd und Pruntersucht, indem er Auer-"Mäntel" mit den Nitratlösungen tränkt. Er findet, Nd rein zeige die Erscheinung sehr schwach, Pr gar nicht; aber wenn 1 Proc. oder weniger zu Aluminium-oxyd gemischt ist, werden die Banden in beiden Fällen sehr deutlich. Nd zeigt auch mit Magnesia Bänder, aber verschoben. Den Absorptionsbanden, wie sie in reflectirtem Licht erscheinen, entsprechen die hellen Bänder eigentlich gar nicht.

Eine Erklärung dieser Erscheinungen ist, wie schon gesagt, noch nicht gefunden. Wenn die Erden in der Flamme etwas verdampfen, so hätten wir einfache Gasemissionsspectra; es wäre dann aber doch sehr auffallend, dass diese nicht den Bogen- oder Funkenspectren der betreffenden Erden wenigstens angenähert ähnlich sind, sondern angeblich dem Absorptionsspectrum der Salze. Auch wäre es nicht zu erklären, woher das Phosphat und Borat ein besonderes Spectrum geben. Mir scheint danach, dass wir mit Bunsen an eine wirkliche Emission der festen Körper denken müssen, und man wird nicht übersehen dürfen, dass diese Erden im Vacuum unter dem Einfluss von Kathodenstrahlen ebenfalls merkwürdige Emissionsspectra zeigen, die freilich von

¹⁾ R. Thalén, C. R. 91. p. 326 | 328 (1880).

²⁾ R. Thalen, C. R. 91, p. 376-378 (1880).

³⁾ W. Crookes, C. R. 102, p. 506-507 (1886).

¹⁾ L. Haitinger, Monatshite. f. Chem. 12. p. 362-367 (1891).

den in der Flamme beobachteten absolut verschieden sind. Auffallend ist auch dass die Spectra besonders hell werden, wenn die Erden mit anderen Körpern, Phosphorsäure oder Borax gemischt sind; und auch wenn solche Zusätze nicht gemacht worden sind, können wir sie wegen ihrer Unreinheit als Gemische betrachten. Man hat aber in neuerer Zeit in solchen Fällen von festen Lösungen gesprochen und diesen besondere Eigenschaften zugeschrieben, welche das Gelöste in gewissem Sinne als im Gaszustand befindlich erscheinen lassen. Ich bin weit entfernt davon, dies als eine wirkliche Erklärung für das Auftreten discontinuirlicher Emissionsspectra von festen Körpern hinstellen zu wollen, aber ich wollte diesen nahe liegenden Gedanken wenigstens erwähnen.

G) Farblacke.

347. Den Schluss dieses Kapitels mögen die Farblacke bilden. Eine ganze Anzahl natürlicher organischer Farbstoffe bildet mit Metallsalzen Verbindungen, sogenannte Lacke, welche sehr charakteristische Absorptionsspectra zeigen, und daher als Reagentien für spectroscopische qualitative Analyse zuerst von Vogel und v. Lepel empfohlen worden sind. Purpurin, Haematoxylin, Lacmus, Morin, Brasilin u. s. w., namentlich aber der Farbstoff der Alcanna-Wurzel, die Anchusasäure, sind hier zu nennen.

Die erste Anwendung dieser Methode fand Vogel¹), welcher zur Erkennung von Magnesiasalzen Purpurin empfahl. Da aber das Spectrum dem des Thonerdelackes sehr ähnlich ist, führte v. Lepel²) Alcanna ein. Auch Uffelmann³) hat die Methode verwandt. Alle drei Beobachter geben auch kleine mangelhafte Zeichnungen der Spectra verschiedener Lacke.

Bei weitem die besten Beobachtungen verdanken wir Formanek⁴), der vornehmlich Alcanna eingehend untersucht hat und interessante Gesetzmässigkeiten der Spectra gefunden hat. Ich will mich damit begnügen, diese Beobachtungen zu besprechen. Alcanna in Aethylalcohol zeigt Absorptionsstreifen bei: 5640, 5451, 5240, 4885, von welchen der vorletzte am stärksten ist. Fügt man einige Tropfen Ammoniak zu, so wird die rothe Lösung blau, zeigt jetzt zwei Bänder 6428, 5948.

Fügt man zu der neutralen alcoholischen Lösung ein Metallsalz, am besten das Chlorid, so ändert sich bei einzelnen Metallen, nämlich bei Fe, Al, Be, Y, Er, Zr, Tho, Va, In, Mo, Ni, Cu, Pd, Rh, Ur das Spectrum, bei anderen Metallen aber tritt die charakteristische Reaction erst nach Zusatz von etwas Ammo-

¹⁾ H. W. Vogel, Ber. chem. (les. 8, p. 1533 - 1540 (1875); ibid. 9, p. 883-885 (1876); ibid. 10, p. 157 - 159 (1877). Viele Angaben finden sich in: Practische Spectralanalyse irdischer Stoffe. Berlin bei Oppenheim 1889.

²⁾ F. v. Lepel, Ber. chem. Ges. 9, p. 1845-1849 (1876); ibid. 10, p. 159-165 (1877); ibid. 18, p. 763-766 (1880).

³⁾ J. Uffelmann, Arch. f. Hygiene 1. p. 142 499, 2. p. 196 222 (1883 u. 1884).

⁴⁾ J. Formánek, Zs. f. anal. Chem. 31. p. 499 434, 673 -- 698 (1900); Qualitative Spectralanalyse anorganischer Körper. Berlin bei Mückenberger. 1900.

niak hervor. In der folgenden Tabelle sind die Wellenlängen der so entstehenden Spectra nach Formånek zusammengestellt:

Element	Hauptstreif Neben		reifen	
Ur	6870	6315	**	Ohne Ammoniak
Fe	6545		**	Eisenchlorid mit Ammoniak
• •	5895	5475	-	Eisenchlorür mit Ammoniak
Pd	6418	5875	5447	Ohne Ammoniak
***	6084	5629	5234	Mit "
C's	6410	5922		77 24
Rb	6397	5914		"
K	6387	5910		40 by
Co	6870	5845	5405	Chlorur mit Ammoniak
Market .	6354	5832	5395	Nitrat " "
Na	6887	5857		Mit Ammoniak
TI	6255	5770		
Ba	6251	5805	5895	85 98
, Ti	6271	5782	5850] ¹ 10
8r	6223	5757	5348	. 1) 31
Li	6210	5745	5340	49 10
Ni	6192	5725	5320	Ohne "
	6198	5782	5325	Mit
Mn	6171	5707	5303	79 10
Ca	6147	5652	5276	
La	6120	5662	5262	n 11
Ce	6115	5658	5255	Chlorid mit Ammoniak
****	6128	5665	5265	Nitrat " "
Va	0099	5643	5250	Olme Anmoniak
Pr	6000	5686	5240	Chlorid mit Ammoniak
	0117	5660	5260	Nitrat " "
Мg	6064	5614	5213	Mit Ammoniak
Nd	6054	5603	5222	Chlorid mit Ammonik
	6055	5601	5220	Nitrat
Th	608 605	561 - 560		
Mayorie	605- 606	- · · · · · ·		Nitrat , ,
Zr	603 -601	554 - 557		
	606 603	560 558	521 520	
Y	6021	5581	5195	Ohne Ammonik
	6016	5570	5177	Mit.
Zn	6016	5581	5195	* "
Er	6010	5559	5177	Ohne w
Ju	5961	5587	5165	, , ,
Cu	5958	5515	5128	Chlorid ohne Ammoniak
	5945	5 5509	5128	Nitrat , ,
Al	5857	5425	5045	Ohne Ammoniak
Mο	5815	5415	5040	n n
Be	5820	, 5885	1 5008	, p #

Nach dieser Tabelle kann man sagen, dass alle diese Lacke ein Spectrum mit 3 Banden zu geben scheinen, von welchen die mit grösster Wellenlänge am stärksten ist, die mit kleinster am schwächsten, in manchen Fällen so schwach, dass die Bande überhaupt nicht beobachtet worden ist. Das Hauptband hat dabei sehr verschiedene Lage, variirt zwischen 6870 bei Ur und

S20 bei Be. Ueberblickt man die Zahlen, so zeigen sich Regelmässigkeiten, ie schon Formánek bemerkt hat: innerhalb jeder Gruppe verwandter chemente rücken die Banden mit steigendem Atomgewicht des Metalles nach toth, von Gruppe zu Gruppe des Mendelejeffschen Systems aber rücken sie nach Violett.

Es' ist ungemein interessant, dass die Spectra der Lacke hier ganz daselbe Verhalten zeigen, welches nach Kayser und Runge, sowie nach Ryderg für die Serien der Linienspectra der gleichen Elemente bekannt ist. aubenthalt) hat für die Alkalien und alkalischen Erden die Messungen viederholt und die Zahlen von Formanek im Allgemeinen sehr genau gefunden. Stellt man die Schwingungszahlen des Hauptstreifens der Lacke und die Schwingungszahlen des Endes der Nebenserien. — die Constante A der Formeln om Kayser und Runge, nebeneinander, so erhält man folgende Tabelle:

	Serien		Lack	1		Serien	Lack
Li	2863	;	1604	į. D	Mg	3981	1648
Na	2452	i	1578	ļ.	Ca	3404	1624
K	2201	1	1559	P	Sr	3107	1606
Rb	2091		1556		Ba.	i	1590
Cs	1974		1553	1			

In erster Annäherung ist die Verschiebung von Element zu Element bei den Lacken proportional der Verschiebung der Serien.

Es liegt hier offenbar noch ein grosses interessantes Arbeitsgebiet vor; unch die Lacke mit andern Pflanzenfarbstoffen müssten in dieser Weise untersucht werden.

1) G. Laubeuthal, Messungen im Absorptionsspectrum. Inaug.-Dissert. Bonn 1902; Frudes Ann. 7. p. 851 861 (1902).



KAPITEL V.

ALPHABETISCHES VERZEICENISS

DER BIS JETZT BEKANNTEN

ABSORPTIONSSPECTRA.



Wenn ich es unternehme, in diesem Kapitel Alles zu vereinigen, was sich in der ganzen Litteratur an Angaben über Absorptionsspectra zerstreut findet, so bin ich mir sehr wohl bewusst, dass das Resultat in mehr als einer Richtung höchst unvollkommen sein muss. Wenn ich auch mehrere tausend Notizen habe finden können, so werde ich zweifellos viele hunderte übersehen haben selbst in den mir zugänglichen Zeitschriften; eine grosse Anzahl aber, namentlich pharmaceutischer, habe ich mir nicht verschaffen können. Ferner sind zahlreiche von den Angaben so unbestimmt, bestehen sehr oft nur in einer kleinen Zeichnung mit Nebenangaben, welche kaum ausreichen, um sie auf Wellenlängen reduciren zu können, dass auch in dieser Hinsicht meine Liste unvollständig sein muss. So viel wie möglich, habe ich solche Angaben freilich in Wellenlängen umzusetzen versucht, wahrscheinlich aber nicht selten mit zweifelhaftem Erfolge.

Aber ich habe trotzdem eine solche Liste aufertigen wollen, weil ich hoffe, dass sie trotz aller Mängel wichtige Dienste leisten kann; es ist eben sonst unmöglich, sich über das Verhalten irgend eines Körpers Aufschluss zu verschaffen. Demjenigen, der sich mit Spectroscopie beschäftigt, kommt es nicht selten vor, dass er sich entweder über das Absorptionsspectrum eines bestimmten Körpers orientiren muss, oder dass er einen Körper sucht, der bestimmte Theile des Spectrums absorbirt, und in beiden Fällen ist man heute rathlos, wo die nöthigen Angaben zu finden sind. Da ist ein erster Versuch, wie ihn mein Register darstellt, von grossem Nutzen, auch wenn mancher Körper übersehen ist.

Wenn ich sage, dies sei der erste Versuch einer solchen Liste, so ist das nicht ganz streng richtig: In den Reports of the British Association für 1901 findet sich eine solche Liste ebenfalls. Sie umfasst aber nur 15 Seiten, berücksichtigt fast nur das ultraviolette Spectrum, giebt nur einige Litteratur und die Angabe, ob die Absorption continuirlich oder discontinuirlich sei; sie ist mit ganz anderem Zwecke aufgestellt, nämlich wesentlich dafür, zu zeigen, welche Structur Kohlenwasserstoffverbindungen haben müssen, um Absorptionsbänder zu erzeugen.

Ich bin in meiner Liste auch mit voller Absicht nicht vollständig; ich habe z.B. alle die Farbstoffe der Blätter, Blüten, Tangarten u. s. w. ausgeschlossen. Der Grund liegt darin, dass bei diesen Stoffen in der Nomenclatur eine solche Verwirrung herrscht, so vielfach derselbe Name für verschiedene Stoffe und

verschiedene Namen für denselben angewandt worden sind, dass ein einzelner Name ohne ausführliche Auseinandersetzungen unverständlich oder zweideutig wäre. Alle diese Stoffe werden im nächsten Bande in einem besonderen Kapitel gemeinsam Besprechung finden. Dagegen habe ich einzelne technisch oder wissenschaftlich gebrauchten pflanzlichen Farbstoffe, wie Alcanna, Lacmus, Weinfarbstoff u. s. w. aufgenommen. Ganz dasselbe gilt von den thierischen Farbstoffen, die Stoffe aus Blut, Harn, Galle, die zahllosen Farbstoffe, die man in einzelnen Organen namentlich der niederen Thiere aufgefunden und benannt hat, wird man hier vergeblich suchen; auch sie werden in einem besonderen Kapitel des nächsten Bandes ihren Platz finden.

Endlich habe ich von den künstlichen organischen Farbstoffen, welche unsere Technik so unermüdlich auf den Markt bringt, nur einzelne mit ihrem Handelsnamen aufgenommen. Der Grund dafür ist, dass von vielen derselben die Zusammensetzung nicht bekannt ist, dass man von anderen weiss, dass es Gemische sind, die auf eine bestimmte Farbennuance abgestimmt werden, dass endlich unter demselben Namen von verschiedenen Fabriken verschiedene Derivate oder Salze verkauft werden. Ich habe daher zwar zahlreiche Farbstoffe aufgenommen, aber entweder nur solche von bekannter chemischer Konstitution, oder solche, die häufiger auch zu wissenschaftlichen Zwecken gebraucht werden. Gerade für die Handelswaare ist auch das Bedürfniss einer Aufnahme in die Liste geringer, da J. Formán ek in seinem werthvollen Werke: Spectralanalytischer Nachweis künstlicher organischer Farbstoffe, Berlin bei Springer 1900, 196 pp und 54 Tafeln, eine mustergültige Zusammenstellung der Spectra und verschiedener Spectralreactionen gegeben hat, allerdings nur für den sichtbaren Theil des Spectrums.

Die meisten der bei mir vereinigten Angaben entstammen zerstreuten Notizen aus den verschiedensten Abhandlungen. Ich will hier aber einige Arbeiten nennen, in welchen man eine besonders grosse Anzahl von Körpern besprochen findet. Nächst Form ånek's Buch ist zu erwähnen: H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse irdischer Stoffe. 2. Aufl., I. Theil, Berlin bei Oppenheim 1889. Man findet hier eine ausserordentliche Fülle von Angaben, auch auf dem Gebiete der Absorption, leider aber fast durchweg in ganz ungenügender Form, in Gestalt kleiner Absorptionscurven oder angenäherter Beschreibung. Ausserdem hat Vogel jede Litteraturangabe vermieden.

Für die Untersuchung im Ultraroth sind besonders zu neunen:

- W. de W. Abney and E. R. Festing, On the influence of the atomic grouping in the molecules of organic bodies on their absorption in the infra-red region of the spectrum. Phil. Trans. 172, III. p. 887 918 (1881).
- W. H. Julius, Bolometrisch ouderzoek von absorptiespectra. Verhand. k. Akad. v. Wet. Amsterdam 1, 1, p. 1 -49 (1892).
- K. Ångström, Études de la distribution spectrale de l'absorption dans le spectre infrarouge. Öfvers, k. Vet. Akad. Förh. 1890. Nr. 7. p. 331 –352.
- Puccianti, Spettri di assorbimento di liquidi nell' ultrarosso. Nuovo Cim. (4) 11. p. 241 278 (1900).
- W. W. Coblentz, Preliminary communication on the infra-red absorption spectra of organic compounds. Astrophys. J. 20. p. 207-223 (1904).

الا عنا = ما بال الله بطاع العلم العلم الما المسلم الما المسلم الما المسلم الما المسلم

Für den sichtbaren Theil des Spectrums sind in erster Linie einige Abhandlungen von Krüss zu erwähnen:

- G. Krüss und S. Occonomides, Beziehungen zwischen der Zusammensetzung und den Absorptionsspectren organischer Verbindungen. Ber. chem. Ges. 16. p. 2051—2056 (1883).
- G. Krüss, derselhe Titel, Ber. chem. Ges. 18, p. 1426 1433 (1885).

G. Krüss, derselbe Titel, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 312 - 337 (1888); ibid. 18, p. 559—562 (1895). Ferner W. Spring, Sur le spectre d'absorption de quelques corps organiques incolores et ses relations avec la structure moleculaire. Bull, acc. Belg. (3) 33, p. 165-195 (1897).

Endlich seien viele Abhandlungen von J. Formånek in den beiden ersten Bänden der Zeitschrift für Farben- und Textilchemie, Braunschweig bei Vieweg 1902 und 1903, erwähnt, die zum Theil Fortsetzungen des oben erwähnten Buches enthalten.

Andere Arbeiten von Liebermann, Bernthsen, Grebe u. s. w. sollen hier nicht besonders angeführt werden.

Für das Ultraviolett seien genannt:

J. L. Soret, Recherches sur l'absorption des rayons ultra-violets par diverses substances. Arch. sc. phys. et nat. (2) 61. p. 322 - 359 (1878) und ibid (3) 10. p. 129 - 494 (1883).

Die Hauptarbeit auf diesem Gebiet aber verdanken wir Hartley und seinen Mitarbeitern. Von den äusserst zahlreichen Veröffentlichungen seien hier nur genannt:

- W. N. Hartley and A. K. Huntington, Researches on the action of organic substances on the ultra-violet rays of the spectrum. Phil. Trans. 170, I. p. 257-- 274 (1879).
- W. N. Hartley and A. K. Huntington, Researches on the action of organic substances on the ultra-violet rays of the spectrum. Part. III. An examination of essential oils. Proc. Roy. Soc. 81. p. 1 26 (1880).
- W. N. Hartley. Researches on the relation of the molecular structure of carbon compounds and their absorption spectra. J. chem. soc. 39, p. 153 168 (1881), 41, p. 45-49 (1882), 47, p. 685 - 757 (1885).
- W. N. Hartley, The absorption spectra of the alkaloids. Phil. Trans. 176. p. 471-521 (1885). W. N. Hartley, Spectroscopic notes on the carbohydrates and albuminoids from grain. J. chem. soc. 51. p. 58 61 (1887). - A study of coloured substances and dyes. J. chem. soc. 51. On isomeric cresols, dihydroxybenzenes and hydroxybenzoic acids. p. 152 -- 202 (1887). J. chem. soc. 53, p. 641-663 (1888).

lm Jahre 1898 beginnt eine weitere Reihe von Untersuchungen, die zum Theil mit J. J. Dobbie und A. Lauder gemeinsam ausgeführt sind und sämmtlich in den Trans, chem, soc. veröffentlicht sind,

Für die Beschreibung der Spectra ist noch zu bemerken, dass ich immer vom rothen Ende ausgehe nach dem violetten hin, wie es meist Gebrauch ist.

Absinthtinctur gieht nach Müller) einen Streif im Roth, bei etwa 670. und Absorption des Blau und Violett, - wohl ein Chlorophyllspectrum. Acetaldoxim absorbirt nach Hartley und Dobbie2) nur kürzere Wellenlängen, in dicker Schicht von etwa 300 an.

¹⁾ J. Müller, Pogg. Ann. 79. p. 344-350 (1850).

²⁾ W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 77. p. 318-327 (1900).

Acetcoerulin zeigt nach Buchka¹) in verdünnter Schwefelsänre einen Absorptionsstreif im Roth.

Acetessigäther zeigt nach Abney und Festing²) im Ultraroth eine grosse Zahl von Linien und Bändern, die im Folgenden mit L und B bezeichnet sind. Ferner ist in Klammern die ungefähre Intensität beigefügt, wobei 1 die grösste, 0 die kleinste Intensität bedeutet; (½ 1) und ähnliche Bezeichnungen sollen sagen, dass das Band schwach beginnt, nach längeren Wellen an Intensität wächst. L 741 (½), L 886 (½), B 895 – 907 (0 – ½), B 907 – 913 (½), B 913 – 917 (¾), L 1003, B 1003 – 1133 (0 – 1), L 1020 (½), L 1040 (½), B 1047—1066 (½—3/4—4/2), B 1096 – 1107 (¾ 1 – ¾), — Siehe Taf. HI dieses Bandes.

Aceton giebt nach Spring³) zwei Bänder im sichtbaren Spectrum: 6320 und 6196. Soret⁴) findet Absorption von 330 uu an.

Acetoxim absorbirt nach Hartley und Dobbieb) die kürzeren Wellen. Acetylen siehe § 263.

Acetyljodothymochinon ist nach Agafanoff") polychroïtisch.

Aconitin zeigt nach Hartley³) im Ultraviolett je nach Herkunft verschiedene Absorption, meist ein Band 290—260, doch hat er auch ein Präparat mit zwei Bändern 310—280 und 280—236 gefunden.

Acridinchlorhydrat ist nach Agafanoff") polychroïtisch.

Acridingelb giebt nach Formänck % in Wasser einen schwachen Streif bei 4578, in Alcohol bei 4614. Nach Valenta % dagegen liegt das Absorptionsmaximum bei 430.

Acridin roth zeigt nach Formánek $^{\rm 10})$ in Wasser Bänder 5415 und 5040, in Alcohol 5405 und 5016.

Achillea millefolia, Oel von --, absorbirt nach Brewster¹¹) zwischen A und B, wohl der Chlorophyllstreif.

Aescorcin hat nach Lommel 12) einen Absorptionsstreif, Maximum bei 592. Aesculin. Stokes 13) giebt eine Zeichnung. Nach Nichols und Merritt 14

- 1) K. Buchka, Liebigs Ann. 209, p. 249 | 277 (1881), p. 275.
- 2) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, 111, p. 887 918 (1881).
- 3) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 88, p. 165 195 (1896).
- 4) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et mat. (2) 61, p. 322 | 359 (1878).
- 5) W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 77, p. 318 327 (1900).
- 6) V. Agafanoff, Arch. sc. phys. et nat. (1) 2, p 349-364 (1896).
- 7) W. N. Hartley, Phil. Trans. 178, p. 471 521 (1885).
- St. J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1900.
- E. Valenta, Photogr. Corresp. 1903. p. 483; Eder and Valenta, Beiträge zur Photochemie, Wien 1904, 3. Abth. p. 164 167.
- 10) J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie. 2. Heft 19 (1903).
- 11) D. Brewster, Rep. Brit. Ass. 1843, Not & Abstr. p. 8.
- 12) E. Lommel, Wiedem. Ann. 24, p. 288- 292 (1885).
- 13) G. G. Stokes, Phil. Trans. 152, H. p. 599-619 (1862).
- 14) E. L. Nichols and E. Merritt, Physic. Rev. 19, p. 15-36 (1904).

HARMEN TO A TOTAL CONTROL OF THE STATE OF TH

wird 480-340 absorbirt. Nach Wesendonck 1) und Donath 2) ist im Ultraroth keine Absorption vorhanden. Schmidt 3) giebt ein Band 410-257, Maximum 361; von 257 an wachsende Absorption, im Ultraroth nichts. Aethan siehe § 263.

- Aethen ylacet yla midoalizarin liefert nach Römer 4) in Kalilauge eine blaue Lösung mit zwei starken Absorptionsbanden.
- Acthylacetat hat mach Spring⁵) im Sichtbaren zwei Absorptionsstreifen bei 6320 und 6154, ist nach Hartley und Huntington⁶) sehr durchsichtig im Ultraviolett.
- Act hyläther hat nach Spring⁵) einen Absorptionsstreif bei 6338, ist in dicker Schicht goldgelb. Auch Russell und Lapraik⁷) geben dies Band. Im Ultraviolett ist er nach Soret und Rilliet⁸) äusserst durchsichtig, wird nur von Wasser übertroffen. Für das Ultraroth liegen mehrere Angaben vor. Angström⁹) findet, die Absorption beginne bei 1.5 μ, erreicht ein erstes Maximum bei 3.22 μ, ein zweites schwaches bei 5.9, ein drittes bei etwa 10 μ. Der Dampf absorbirt etwas stärker, die Maxima liegen bei etwas grösseren Wellen. Julius ¹⁰) giebt für die Lage der Maxima 3.45, 5.58, 8.55. Endlich hat Puccianti¹¹) Messungen gemacht, deren Resultate ich aus den Curven ablese. In Klammern ist die Stärke der Absorption in Procenten beigefügt: 0.87 (7), 1.30 (10), 1.41 (15), 1.72 (64), 1.85 (35), 2.1 (25), 2.32 (98), 2.5 (100). Iklė ¹²) findet Absorptionsmaxima bei etwa 3.4 (98 ⁹/₉), 4.4 (88 ⁹/₉), 5.2 (85 ⁹/₉), 6.4 (90 ⁹/₉), Coblentz ¹³) erhält in Aetherdampf Bänder bei 3.45 und 7.00 μ.
- Aethylalcohol. Für das sichtbare Spectrum findet zuerst Schönn ¹⁴) Absorptionsbanden, die nach einer Schätzung von Krüss liegen bei 6515, 6328, 5591. Russell und Lapraik ⁷) sehen nur ein Band bei etwa 636---627, Spring ⁵) giebt für dessen Mitte 6337. Nach Spring ¹⁵) absorbirt Aethylalcohol etwas stärker als Wasser und Methylalcohol. Für das Ultraviolett fand schon W. A. Miller ¹⁶) grosse Durchsichtigkeit, ebenso Soret ¹⁷); Hart-
 - 1) K. Wesendonck, Wiedem, Ann. 23, p. 548 553 (1884).
 - 2) B. Donath, Wiedem, Ann. 58, p. 608 661 (1896).
 - 3) C. G. Schmidt, Wiedem, Ann. 58, p. 103 130 (1896).
 - 4) H. Römer, Ber. chem. Ges. 18, p. 1666 -- 1670 (1885).
 - 5) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 33, p. 165 195 (1896).
 - 6) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257 271 (1879).
 - 7) W. J. Russell and W. Lapraik, Nat. 22, p. 365 370 (1880); J. chem. soc. 39, p. 168 173 (1881).
 - 8) J. L. Soret et A. A. Rilliet, C. R. 110, p. 137 139 (1890).
 - K. Åugström, Öfvers, Vet. Akad. Förh, 1890, Nr. 7, p. 331 352.
 - W. H. Julius, Verh. k. Akad. v. Wet. Amsterdam. 1, 1 (1892).
 - 11) L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) H. p. 241-278 (1900).
 - 12) M. Ik16, Dissertat. Berlin 1903. Hamburg bei Lüteke und Wulff.
 - 13) W. W Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 223 (1904).
 - 14) J. L. Schönn, Wiedem, Ann. 6, p. 267 270 (1878).
 - 15) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 31, p. 246 256 (1896).
 - 16) W. A. Miller, Phil. Trans. 152, I. p. 861 887 (1868).
 - 17) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (2) 61, p. 322-359 (1878).

ley und Huntington!) geben an, es werde bis 2318 durchgelassen. Nach einer ('urve von Nutting?) beginnt Absorption bei etwa 280, wird vollständig bei 231. Nach Martens?) ist ein Hauptabsorptionsstreif bei 133 und noch weitere zu erwarten.

In neuester Zeit hat Pflüger⁴) Messungen über die Absorption gemacht. Eine Schicht von 1 cm Dicke absorbirt vom eintretenden Lichte bei 280 $\mu\mu$: 20%, bei 240: 28%, bei 227: 42%, bei 219: 63%, bei 214: 72%, bei 206: 86%, bei 203: 96%.

Die ersten Messungen im Ultraroth machen Abney und Festing b): L 741 (1/2), L 885 (1/2), B 907-922 (0-1-0), L 949 (1), B 949-967 (0-1), L 985 (1), B 986-1153 (1/2), B 1066 (1), B 1086 (1), B 1135 (1). [Die Bedeutung der Zeichen siehe bei Acetessigäther.] Siehe Tafel I. Eine zeitlich folgende Arbeit von Konic b) ist mir nicht zugänglich. Julius b findet 3 Absorptions maxima bei etwa 3.4, 5.5, 9.8 μ [Zahlen ungenau wegen falscher Extrapobation der Dispersionscurve]. Nichols b sagt, von 1.85 an werde Alles absorbirt. Coblentz b) zeichnet zwei Bänder, etwa bei 1.3 und bei 5 μ . Puccianti b) giebt eine Curve, nach welcher ich die Bänder ablese, in Klammern die Stärke der Absorption in Procenten beifüge: 1.22 (14), 1.57 (58), 1.71 (68), 2.10 (89), 2.33 (100), 2.54 (100).

Wieder ganz andere Resultate giebt Ikl6¹¹): das erste starke Absorptionsmaximum liegt bei 3.2 bis 4.0 (100 %), dann folgt ein weiteres bei etwa 5.2 (95 %), endlich volle Absorption von 5.8 an.

Aethylamin absorbirt nach Russell und Lapraik 12) bei 665-656, 630, 600, 560, während in einer zweiten Abhandlung 13) angegeben wird: 723-714, 664-656, 634-630, 610-605. Im Ultraviolett beginnt continuirliche Absorption nach Hartley und Huntington 1) bei etwa 240 μμ.

Aethylamyläther hat nach Spring (4) ein Doppelband bei 6361.

Aethylbenzol zeigt nach Hartley und Huntington⁴) einen Absorptionsstreif von 270 bis 253, absorbirt dann von 225 an. Bei sehr starker Verdünnung spaltet sich das Band in eine schmale Linie bei 270 und das Band 265 bis 257, welches bei weiterer Verdünnung immer schmaler wird.

¹⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, I. p. 237-274 (1579).

²⁾ P. G. Nutting, Physic. Rev. 18, p. 193--202 (1901).

³⁾ F. F. Martens, Drudes Ann. 6. p. 603--640 (1901).

⁴⁾ A. Pflüger, Physik. Zs. 5. p. 215-216 (1904).

⁵⁾ W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, 111, p. 887 918 (1881).

⁶⁾ J. S. Konic, Polnische Wiss, Jahrg. 8, p. 115--118 (1882)*. Beibl. d. Phys. 8, p. 506 (1884).

⁷⁾ W. H. Julius, Verh. k. Akad. v. Wet. Amsterdam. 1, 1 (1892).

⁸⁾ E. F. Nichols, Physic. Rev. 1, p. 1 -18 (1893).

⁹⁾ W. W. Coblentz, Physic. Rev. 17, p. 51-59 (1903).

¹⁰⁾ L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) 11. p. 241 278 (1900).

¹¹⁾ M. Iklé. Dissertat. Berlin 1908. Hamburg bei Lütcke u. Wulff.

¹²⁾ W. J. Russell and W. Lapraik, Nat. 22. p. 368-370 (1880).

¹³⁾ W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 89, p. 168 -178 (1881).

¹⁴⁾ W. Spring, Bull. acc. Belg. (8) 88, p. 165-195 (1896).

so dass schliesslich zwei schmale Streifen bei 270 und 265 übrig sind. — Nach Konic⁴) sollen 3 Streifen vorhanden sein, mir ist die Arbeit nicht zugänglich. Nach Pauer²) zeigt die Lösung in Alcohol: 270--267, 266—264, 2625-2605. Im Dampf sollen dieselben drei Streifen bei 2665, 2635, 2626 und noch ein vierter bei 259 sichtbar sein. Puccianti³) findet im Ultraroth folgende Absorptionsmaxima, wobei die Stärke der Absorption in Procenten angegeben ist: 0.89 μ (11 0), 1.20 (8 0 /₀), 1.45 (12 0 /₀), 1.55 (9 0 /₀), 2.01 (15 0 /₀), 2.17 (80 0 /₀), 2.34 (95 0 ₀), 2.50 (96 0 /₀), 2.71 (78 0 /₀). Vergl. p. 368.

- ethylbenzoat hat im sichtbaren Spectrum nach Spring⁴) einen Absorptionsstreif bei 6338, einen Doppelstreif bei 6056. Für das Ultraroth geben Abney und Festing⁵): L 710 (4/1), L 732 (4/1), L 867 (4/2), B 867— 875 (0-4/4), B 875 885 (3/4), B 885 887 (4/4-0), B 907-913 (0-4/4), B 913-918 (4/2), B 1023-1061 (0-4). [Für die Bedeutung der Zeichen siehe Acctessigäther]. Siehe Tafel III.
- ethylbromid hat nach Spring 4) einen Streif bei 6330, einen Doppelstreifen bei 6282. Abney und Festing 5) geben: L 732 (1), L 741 (4/2), L 774 (4/4), L 782 (4/4), L 813 (4/4), L 833 (4/4), L 867 (1), B 895—903 (0—1), B 903 907 (1), B 913 918 (1), B 926—933 (1), B 933—942 (4/4), L 949 (4/2), L 958 (4/2), L 966 (4/2), L 972 (4/2), L 977 (4/2), L 985 (1), L 1002 (1), L 1020 (1), L 1040 (1), B 1061 1075 (4/2) 1), B 1082 1093 (4/2—1 4/2), B 1124 1143 (4/2 1 4/2), B 1160 1171 (1). Von 1066 bis 1225 ist continuirliche Absorption 4/2 vorhanden, von da bis 1250 von 0 bis 1 wachsende. Siehe Tafel I. Iklé 6) giebt folgende Absorptionsmaxima, wobei die Stärke der Absorption in einer Schicht von 1 cm in Procenten in Klammern beigefügt ist: 2.45 μ (60%), 3.43 (93%/6), 4.1 (60%/6), 5.2 (50%/6), 6.68 (94%/6), 7.28 (95%/6).
- eth ylbutyrat hat nach Spring) einen Absorptionsstreif bei 6353. Nach Hartley und Hunting ton 7 lässt es Ultraviolett bis etwa 270 $\mu\mu$ durch.
- ethyl-a-dibenzoylsuccinat. Nach Hartley und Dobbie's beginnt in dicker Schicht volle Absorption bei 4606; sie weicht bei Verdünnung zurück bis etwa 4000, dann beginnt sich ein Absorptionsband 3927—3176 abzulösen, von 2875 herrscht wieder volle Absorption. Bei weiterer Verdünnung verschwindet das Band und die Endabsorption geht mehr zurück. Siehe Fig. 45.
- ethyl- β -dibenzoylsuccinat. Nach Hartley und Dobbie⁸) ist die Absorption identisch mit der des β -Esters; in dicker Schicht beginnt con-

¹⁾ J. S. Konic, Poln wiss, Jahrg. 3, p. 115 - 118 (1882)*, Beibl. d. Phys. 8, p. 506 (1884).

²⁾ J. Pauer, Wiedem. Ann. 61, p 363-379 (1897).

³⁾ L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) 11. p. 241--275 (1900).

⁴⁾ W. Spring, Bull, acc. Belg. (3) 38, p. 165 195 (1896).

⁵⁾ W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887-918 (1881).

⁶⁾ M. Iklé, Inaug.-Diss. Berlin 1903.

⁷¹ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, I. p. 257-274 (1879)

Si W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 77, p. 498-509 (1900).

Kayser, Spectroscopie. III.

tinuirliche Absorption bei 358 $\mu\mu$, weicht bei Verdünnung zurück bis 266; dann erscheint ein Band 264 – 232, welches sich allmählich auf 2573 – 2437 verschmälert. Siehe Fig. 46 und 47.

Aethylen giebt nach Coblentz Bänder bei 3.28 μ , 6.98 μ .

- Aethylenblau absorbirt nach Möhlau und Uhlmann bis C 1/2 D, zeigt hier zwei Maxima, kurz vor B und gleich hinter C.
- Aethylenbromür giebt nach Spring²) ein Band 6200 und ein Doppelband bei 5413.
- Aethylenchlorür erzeugt mach Spring²) ein Band bei 6227, ein Doppelband bei 5423. Iklé³) findet Absorptionsmaxima mit der in Klammer beigefügten Stärke der Absorption durch 1 cm Schicht: 2.45 μ (53 %), 3.43 (85 %), 4.22 (60 %), 5.01 (31 %), 5.4 (27 %), 6.68 (72 %), 7.16 (92 %).
- Aethylformiat hat nach Spring²) ein Band 6320, absorbirt im Ultraviolett nach Hartley und Huntington⁴) von etwa 310 an.
- Aethylidenchlorid giebt mach Iklés; folgende Absorptionsmaxima: 1.67 μ (13%), 2.15 (56%), 3.43 (91%), 4.02 (75%), 4.81 (50%), 5.80 (63%), 6.68 (55%), von 6.88 wachsende Absorption, die hei 7.46 95% erreicht.
- Aethylindigo hat nach Krüss und Occonomides:) in Chloroform einen Streif 6609 6526.
- Acthyljodid. Russell und Lapraik") geben einen Absorptionsstreif bei 724-716 an, während ihre Zeichnung 730-724 zeigt. Spring") giebt 6240. Abney und Festing") geben: L 732 (1), L 741 (12), L 774 (14), L 782 (1/4), L 813 (1/4), L 833 (1/4), L 867 (1), B 805-903 (0-1), B 903-907 (1), B 913-918 (1), B 928-930 (1), B 930-942 (1-0), L 949 (12), L 958 (1/2), L 966 (1/2), L 972 (1/4), L 977 (1/2), L 985 (1), L 1002 (1), L 1020 (1), L 1040 (1), B 1061-1075 (1/2-1--1/2), B 1082-1093 (1/2--1-1/2), B 1121-1143 (1/2-1-1/2), B 1160-1171 (1). Von 1066-1225 continuirliche Absorption 1/2, von 1225 bis 1250 Absorption 0-1. Siehe Tafel I. Nach Puccianti") liegen Absorptionsmaxima mit der Stärke der Absorption in Procenten bei: 0.83 μ (100/6), 0.96 (9%), 1.15 (12%), 1.40 (12%), 1.72 (75%), 1.85 (18%), 2.30 (96%), 2.42 (100%), 2.53 (87%). Nach Iklé") liegen Absorptionsmaxima bei: 2.45 (57%), 3.43 (84%), 4.61 (73%), 5.60 (65%), 6.29 (80%), 7.46-8.05 (85%).
- Aethylisocyanat oder Aethylcarbimid absorbirt nach Hartley, Dobbie und Lauder') continuirlich von 2748 an.
- Aethylisocyanurat oder Aethyltricarbimid absorbirt nach denselben von
 - . 1) R Möhlau und K. Uhlmann, Liebigs Ann. 289, p. 90-130 (1896).
 - 2) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 83. p. 165 195 (1896).
 - 31 M. Iklé, lnaug.-Diss. Berlin 1903.
 - 4) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257 -- 274 (1879).
 - 5) G. Krüss und S. Occonomides, Ber. chem. Ges. 18 p. 2051-2056 (1883).
 - 6) W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 39, p. 165-173 (1881).
 - 7) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans 172, III. p. 857--918 (1881).
 - 8) L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) II. p. 241 278 (1966).
 - 9) W. N. Hartley, J. J. Dobbie and A. Lander, Trans. chem. soc. 79, p. 848-863 (1901).

- 2436 an, wenn 1 mg-Molecel in 20 cm³ Alcohol gelöst ist und die Schichtdicke 25 mm beträgt; bei 1 mm wird von 2187 an absorbirt.
- thylmercaptan zeigt nach Julius) Absorptionsmaxima bei 3.6 μ , 8.5 10.2, 13.6, 16.6. Die Wellenlängenangaben sind indessen sehr unsicher.
- thylnilblau absorbirt nach Möhlau und Uhlmann 2) von B bis D 1/2 E, mit zwei Maximis bei C und D.
- *thylnilblaubase absorbirt nach denselben D 1/4 E bis F 1/3 G, Maximum bei E 1/3 F.
- :thylnitrat ist im Ultravioelett von Soret und Rilliet³) untersucht, im Ultraroth von Abney und Festing⁴). Hier zeigt es: L 741 (½), L 873 (½), B 896 907 (½), B 907-915 (1), B 952-963 (0- 3 /4-0), B 996-1006 (0- 3 /4-0), L 1020 (½), B 1036 4051 (0- 3 /4-0), B 1096-1108 (0- 3 /4-0), B 1159-1171 (0- 3 /4-0), von 1040 an kontinuirliche Absorption ½. [Die Bedeutung der Bezeichnung siehe bei Acetessigäther]. Siehe Tafel II. :thylnitrit siehe p. 369.
- ethyloxalat, nach Abney und Festing 1): L 741 (1/2), L 873 (1/2), B 896 --907 (0 1/2), B 907 --915 (1), B 952 --963 (0 --3/4 --0), B 1036 1051 (0 3/4 0), B 1096 --1110 (0 3/4 --0), B 1159 --1171 (0 3/4 --0). Von 952 an continuirliche Absorption 1/2. Siehe Tafel II.
- thylpropionat absorbirt im Ultraviolett nach Hartley und Huntington⁵) etwa von 260 an.
- thylsenföl hat nach Coblentz) im Ultraroth Absorptionsstreifen bei $3.4~\mu$, 4.75-4.8, 5.8, 6.4-6.6, 6.95-7.0, 7.3, 7.5-7.55, 8.6-8.8, 8.9-9.0, 9.45, 10.0-10.2, 10.7, 11.2-11.4, 12.6, 14.0-14.2.
- thylsulfit zeigt nach Abney und Festing 1 Linien und Bänder mit der in Klammer beigefügten Intensität, die von 0 bis 1 wächst: L 741 (1), L 867 (1), L 886 (½), B 907-913 (0-3/4), B 913-917 (1), B 917-922(3/4-½), B 922 942 (½-0), B 1030-1075 (0-½), L 1040 (1), B 1061-? (½). Siehe Taf. II. thylsulfocyanat giebt nach Coblentz 1 im Ultraroth Bänder bei 3.4 μ, 4.65, 5.6-5.7, 6.2-6.4, 6.9-7.0, 7.25, 8.95, 9.45, 10.3, 10.7, 12.1-12.6, 12.95. thylvalerianat absorbirt nach Hartley und Huntington 5 von etwa
- thylvalerianat absorbirt mach Hartley und Huntington 5) von etw 270 $\mu\mu$ an.
- thylviolett giebt nach Formánek) ein Band bei 5960.
- anin absorbirt nach Soret*) von etwa 227 $\mu\mu$ an.
- aun. Der feste Alaun absorbirt nach Melloni stark Wärmestrahlen; aber schon Melloni sagt, dass eine Lösung in Wasser sich nicht viel anders

¹⁾ W. H. Julius, Verhand. k. Akad. v. Wet. Amsterdam. 1, 1. p. 1-49 (1892).

²⁾ R. Möhlau und K. Uhlmann, Liebigs Ann. 289. p 90 - 130 (1896).

³⁾ J. L. Soret et A. A. Rilliet, C. R. 89, p. 747-- 749 (1879).

⁴⁾ W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 857-918 (1881).

⁵⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, I. p. 257-274 (1879).

⁶⁾ W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207-223 (1904).

⁷⁾ J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie. 2. Heft 24 (1903).

⁸⁾ J L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (3) 10. p. 429 -494 (1883).

verhalte, als reines Wasser; er fand, dass sie 12 resp. 11% durchlassen. Trotzdem ist merkwürdiger Weise lange Zeit, und auch heute noch vielfach. Alaunlösung benutzt worden, um Wärmestrahlen zu absorbiren. Abney und Festing!) geben noch an, die Alaunlösung absorbire kaum doppelt so viel, als Wasser, die späteren Beobachter finden gar keinen Unterschied: Conroy2), Guillaume3), Bidwell!), Drapers, Zsigmondi®, Nichols5), Friedel®), Donath®). Ausschliesslich Porter10) findet stärkere Absoprtion, wohl durch Fehlerquellen.

Stellen mit metallischer Reflexion liegen nach Aschkinass $^{(4)}$ bei 9.05 μ und zwischen 30 und 40 μ .

Für das Ultraviolett wird ziemlich gute Durchlässigkeit erwähnt von Miller¹²), Soret¹³), Nichols¹⁴). Agafanoff¹⁵) findet bei Ammoniakalaun ein Absorptionsband bei 257 – 226 µµ. Vielleicht rührt dies nur von einer sich meist im Ammoniak findenden Verunreinigung her (siehe § 265).

- Albumin. Die Absorption im Ultraviolett ist zuerst von Soret ¹⁶¹ mit Rücksicht auf die Durchsichtigkeit der Augenmedien untersucht. Alle Albumine geben ein Band bei etwa 274, während Cd 18 (257 μμ) durchgelassen wird. Hartley ¹⁷) stimmt dem bei, in reinem Albumin liege das Band bei 2945 2572. Blyth ¹⁸) findet für Eiweiss das Band 2850–2655, volle Absorption von 2360 an, für Wittes Pepton: 2875–2826, volle Absorption von 2256 an. Er meint, das Albuminband rühre von Tyrosin her.
- Alcanna oder Alcannin der rothe Farbstoff der Alcannawurzel (Anchusa tinctorum) giebt ein charakteristisches Absorptionsspectrum, für das zuerst Brewster¹⁹), dann Vogel²⁹), Dupré²¹), Lepel²⁴) Zeichnungen geben,
 - 1) W. de W. Abney and E. R. Festing, Proc. Roy. Soc. 38, p. 77 53 (1885).
 - 2) J. Ganroy, Proc. Roy. Soc. 47, p. 55 67 (1889).
 - 3) C. E. Guillaume, Nat. 44 p. 540 551 (1891).
 - 4) S. Bidwell, Nat. 44, p. 565 (1891).
 - 5) H. Napier Draper, Nat. 44, p. 446 (1891).
 - 6) R. Zsigmondy, Polytecha, J. 289, p. 237-239 (1893).
 - 7) E. F. Nichols, Physic. Rev. L p. 1 18 (1898).
 - 8) Ch. Friedel, Wiedem. Ann. 55, p. 158-478 (1895).
 - 9) B. Donath, Wiedem. Ann. 58 p. 608 661 (1896).
 - 10) T. C. Porter, Nat. 45, p. 29 (1891).
 - 11) E. Aschkinass, Drudes Am. 1, p. 42 -68 (1899).
 - 12) W. A. Miller, Phil. Trans. 152, I. p. 861 887 (1863).
 - 13) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et aut. (2) 61, p. 322 -359 (1878)
 - 14) E. Nichols, Physic. Rev. 2, p. 302 305 (1895).
 - 15) V. Agafanoff, Arch. sc phys. et nat. (4) 2. p. 349-364 (1896).
 - 16) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (3) 10, p. 429 494 (1883); C R. 97, p. 572 575 642-641 (1883).
 - 17) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 58 81 (1887).
 - 18) A. W. Blyth, Trans. chem. soc. 75, p. 1162-1166 (1599).
 - 19) D. Brewster, Phil. Mag. (4) 24. p. 441 -447 (1862).
 - 20) H. W. Vogel, Ber. chem. Ges. 11, p. 918 920, 1363 1371 (1378); Practische Spectral-analyse . . . Berlin 1889, p. 407.
 - 21) A. Dupré, J. chem. soc. 38, p. 613-617 (1880).
 - 22) F. v. Lepel, Ber. chem. Ges. 13, p. 763 766 (1850).

das auch Sorby⁴) und Müller²) beschreiben. Formánek³) giebt für die Lösung in Aethylalcohol die Bänder bei: 5640, 5451, 5240, 4885, in Amylalcohol: 5660, 5471, 5258, 4900. Der dritte Streif ist der stärkste. Laubenthal⁴) findet in Aethylalcohol: 5637, 5443, 5227, 4872. Durch Zusatz von Alkalien färbt sich die Lösung blau; mit Ammoniak zeigt sie: 6428 und 5948, mit Kalilauge 6344 und 5845. Ueber die mit Alcanna gebildeten Lacke siehe § 347.

- dehyd zeigt nach Russell und Lapraik⁵) einen Streif bei 630-620. Nach Abney und Festing⁶) sind im Ultraroth folgende Streifen: L 732 (1½), L 867 (½), B 895-907 (0-½- $^{3}/_{1}$), B 911-925 (0- $^{3}/_{4}$ -½), L 947 (½), B 971- 1020 (0- $^{1}/_{2}$ -0), L 985 ($^{3}/_{4}$), L 1020 ($^{3}/_{4}$), B 1040-1090 (0- $^{1}/_{2}$ -0), B 1047- 1061 (1); B 1135 (1), B 1165 (1). Siehe Tafel III.
- dehydgrün. Das Spectrum zeigt nach Vogel?) ein Band zwischen etwa 656 und 630, mit Ammoniak drei Bänder, etwa bei 690, 640, 590. Nach Acworth?) zeigt ein damit gefärbtes Gelatineblatt zwei Bänder, 692—615, Maximum 629, und 602--565, Maximum 589. Nach Katz?) liegt das Maximum des einen beobachteten Bandes in Aethyl- und Amyl-Alcohol und in Chloroform bei 625.
- izarin, früher aus der Krapp-Wurzel, Rubia tinctorum, hergestellt. Das Absorptionsspectrum scheint zuerst von Stokes ¹⁰) beobachtet zu sein. Es ist je nach der Lösung ziemlich verschieden; zahllose Beschreibungen und kleine Zeichnungen sind vorhanden, so von Haerlin ¹¹), Stein ¹²), Reynolds ¹³), Perkin ¹⁴), Boettger und Petersen ¹⁵), H. W. Vogel ¹⁶), Liebermann und Kostanecki ¹⁹). Messungen liegen vor von Grimm ²⁰), Krüss ²¹), Liebermann ²²), Formá-
 - 1) H. C. Sorby, Proc. Roy. Soc. 15, p. 433 455 (1867).
 - 2) N. J. C. Müller, Pringsheim Jahrb. f. wiss. Bot. 20. p. 78 105 (1888).
 - 3) J. Formánek, Qualitative Spectralanalyse anorganischer Körper. Berlin bei Mückenberger 1900. Siehe p. 80.
 - 4) G. Laubenthal, Drudes Ann. 7, p. 851 861 (1902).
 - 5) W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 39, p. 168 173 (1881).
 - 6) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III p. 887-918 (1881).
 - 7) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889, p. 362.
 - St. J. J. Acworth, Wiedem, Ann. 42, p. 371 106 (1891).
 - 9) G. J. Katz, Imag.-Diss. Erlangen 1898.
 - 10) G. G. Stokes, J. chem. soc. 12, p. 219 221 (1860).
 - 11) J. Härlin, Pogg. Ann. 118, p. 70-78 (1863).
 - 12) W. Stein, J. f. pract. Chem. 97, p. 234 242 (1866).
 - 13) J. E. Reynolds, Chem. News. 18, p. 49 51 (1868).
 - 14) W. H. Perkin, J. chem. soc. (2) 8, p. 133 143 (1870).
 - 15) R. Böttger und Th. Petersen, Ber. chem. Ges. 4, p. 778 779 (1871).
 - 16) H. W. Vogel, Ber. Berl. Akad. 1878, p. 409 431.
 - 17) F. v. Lepel, Ber. chem. Ges. 11. p. 1146 --1151 (1578).
 - 18) A. Rosenstiehl, C. R. 88, p. 1194 1196 (1879).
 - 19) C. Liebermann und St v. Kostanecki, Ber. chem. Ges. 19. p. 2327-2332 (1886)
 - 20) F. Grimm, Ber. chem. Ges. 6, p. 506 512 (1873).
 - 21) (J. Krüss, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 312 -337 (1988).
 - 22) C. Liebermann, Ber. chem. Ges. 21, p. 2527 (1988).

nek.⁴) Von den Angaben sei Folgendes angeführt: Alizarin in Wasser, Alcohol oder Aether absorbirt nur die kurzen Wellenlängen. Erst bei Zusatz von Alkalien, oder bei Lösung in Schwefelsäure erscheinen Absorptionsstreifen. Nach Formánek erhält man in Aethylalcohol + Ammoniak nur ein verwaschenes Band bei 5536, in Aethylalcohol + alcoholischer Kalilösung: 6255, 5795, 5393 (Vogel sieht hier noch einen Streifen bei 187); in Amylalcohol + Ammoniak 5473, in Amylalcohol + Kali: 6273, 5808, 5403; nach Krüss in Schwefelsäure: 6095, 4994 (später giebt Krüss²) 6054 und 4934); nach Grimm in Natronlauge: 610, 574, 523. — Gernez³) will im Dampf von Alizarin Absorptionsbanden gesehen haben, Vogel findet nur einseitige Absorption des Blau.

Alizarinblau in Wasser + Ammoniak absorbirt lange Wellen bis E, kurze von F ½ G an. Fügt man Salpetersäure im Ueberschuss zu, so entsteht ein Band im Grün mit zwei Maximis, auf E und b ¼ F. — Alizarinblau in Aethylalcohol + Ammoniak zeigt drei Bänder, bei 686, 627, 589. — Diese Augaben kommen von Vogel ¼. Nach Formánek þ zeigt Alizarinblau S in Wasser einseitige Absorption des Grün und Blau, bei Zusatz von Ammoniak erscheint noch ein Streif bei 6819; mit Kalilauge sind 2 Streifen sichtbar: 6819 und 6175. In Aethylalcohol + Kalilauge: 6239, 577. — Buss 6) giebt Folgendes an: Alizarinblau S, die Natriumbisulfidverbindung eines Dioxyanthrachinonchinolin, absorbire in Wasser von 550—134 und von 375 an. Die alkalische blaue Lösung absorbire bis 650, habe ein Band 590---560, absorbire von 320 an.

Alizarin monoathyläther besitzt nach Liebermann i) und nach Krüss!)
Bänder bei 598 und 487.

Alizarinorange siehe Nitroalizarin.

Alkaliblau, das Natronsalz der Triphenylrosanilinmonosulfosäure. Nach Bern'thsen 8) giebt Alkaliblau 6 B ein Band bei 590, nach Aeworth 9) in Gelatine bei 595. Formånek 5) beschreibt zwei Sorten: Alkaliblau 6 B giebt in Wasser: 5515, in Aethylalcohol 6013, in Amylalcohol 6044. Alkaliblau B giebt in Wasser 544, 506, in Aethylalcohol 590, im Amylalcohol 604.

Allantoin giebt nach Soretin) ein Band zwischen 274 und 257 un.

Allofluorescein zeigt nach Pawlewski⁽¹⁾ einen Absorptionsstreif im Grünblau und Blau.

- 1) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1990, p. 174.
- 2) G. Kritss, Zs. f. physik, Chem. 18, p. 559 462 (1895).
- 3) D. Gernez, C. R. 74, p. 465-468 (1872).
- 4) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889, p. 393.
- 5) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1900. p. 170.
- 6) O. Buss, Imag.-Diss. Bern 1896.
- 7) C. Liebermann, Ber. chem. Ges. 21. p. 2527 (1888).
- 5) A. Bernthsen, Liebigs Ann. 230, p. 73-211 (1855).
- 9) J. J. Acworth, Wiedem. Ann. 42. p. 371-406 (1891).
- 10) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et. nat. (3) 10, p. 429-494 (1983).
- 11) Br. Pawlewski, Ber. chem. Ges. 28, 3, p. 2360-3262 (1595).

A STATE OF THE PARTY OF THE PAR

- Alloxan ist nach Soret) sehr durchsichtig bis etwa 315, scheint einen Absorptionsstreif von da bis 274 zu haben, wird von 250 an ganz undurchlässig.
- Allylacetat absorbirt nach Magini²) in Schicht von 1 cm alle Wellenlängen unter 3385.
- All ylalcohol. Im Ultraroth findet Puccianti 3) Absorptionsmaxima mit der in Procenten angegebenen Stärke der Absorption bei: 1.0 μ (4%), 1.17 (7%), 1.71 (68%), 2.13 (90%), 2.25 (95%), 2.31 (99%), 2.45 (96%), 2.55 (97%), 2.74 (91%). Abney und Festing 1) finden folgende Linien und Bänder mit der von 0 bis 1 wachsenden Intensität: B 873-877 (0-3/4-0), B 885 960 (0-3/1-0), 930 -966 (0-3/1), L 966 (1), 966-989 (1/4), B 989-1037 (12), 1045 (1). Siehe Tafel III. Im Ultraviolett ist die Durchlässigkeit gering; nach Magini²) absorbirt 1 cm alles unter 3020. Aehnlich äussern sich Hartley 5) und Drossbach 6).
- Allylsulfid besitzt nach Abney und Festing? Linien und Bänder mit der in Klammer beigefügten Intensität, welche von 0 bis 1 wächst: B \$73-\$77 (0--34 0), B \$93 900 (0-34 0), B \$921-936 (0-34-0), L 966 (1), L 989 (1), B 1061 ? (0-1), L 1110 (1). Siehe Tafel III.
- Althaea rosea. Gartenmalve. Der Farbstoff der Blüthenblätter wird zur Weinfälschung benutzt und ist daher wiederholt untersucht. Nach Vogel8) zeigt ein Auszug mit alcoholischem Wasser ein Band D.—F., von G an wachsende Absorption. Mit Ammoniak erscheint ein Band G bis D ½ E und Absorption von F an. Macagno® giebt ein Band 6550 6150 mit Maximum 6520-6325, und wachsende Absorption von 5225 an. Aehmliche Angaben wie Vogel machen auch Hasterlik ® und Müller 11).
- Ameisensäure giebt nach Abney und Festing⁷) im Ultraroth Linien und Bänder mit den in Klammer beigefügten Intensitäten, welche von 0 bis 1 wachsen: L 732 (12), B 893—930 (1/2), B 930—966 (1/4), B 966—973 (1/4—1), von 968 an. Siehe Tafel II.

Nach Spring $^{(2)}$ erscheint eine Schicht von 5 m blaugrün, eine von 26 m gelbgrün. Nach Hartley und Huntington $^{(1)}$ absorbirt eine dünne Schicht von etwa 300 $\mu\mu$ an.

- 1) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et. nat. (3) 10, p. 429 494 (1883).
- 2) R. Magini, Nuovo Cim. (5) 6. p. 343 370 (1903).
- 3) L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) 11, p. 241 278 (1900).
- 4) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887 -918. (1881).
- 5) W. N. Hartley, J. chem. soc. 39, p. 153 -- 168 (1881).
- 6) G. P. Drossbach, Ber. chem. Ges. 35, p. 1486 -1489 (1902).
- 7) W. de W. Abney and E. R. Festing, 172, III. p. 887 918 (1881).
- H. W. Vogel, Ber. chem. Ges. 8, p. 1246 1254 (1875); Practische Spectralanalyse... Berlin 1889.
- 9) H. Macagno, Chem. News. 43. p. 202-203 (1881).
- A. Hasterlik, Inaug.-Diss. Erlangen 1889.
- 11) N.J.C. Müller, Pringsheim, Jahrb. f. wiss. Bot. 20, p. 78-105 (1888).
- 12) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 32, p. 43 51 (1896).
- 13) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, I. p. 257-274 (1879).

- Amidoalizarin giebt nach Perkin!) Bänder: hinter D, bei E, vielleicht noch eins bei F. Nach Krüss?) zeigt die Lösung in Schwefelsäure: 5313 und 4952, beide sehr unscharf. Brasch?) findet in alcoholischem Kali drei Bänder: D!/3 E, E und b.4/5 F.
- β-Amidoalizarin giebt nach Krüss²) in Schwefelsäure Bänder bei 5403 und 4994.
- Amidoazobenzol absorbirt nach Landauer i, Messerschmidt i und nach Pauer i nur die kürzeren Wellen continuirlich. Das Hydrochlorid zeigt ein Band E bis F 1/2 G. Grebe i giebt Absorption von 480 an: bei Verdünnung mit Wasser aber ein Band 550-410.

Grebe bespricht die Spectra zahlreicher Körper, die durch Combination mit Amidoazobenzol entstehen. Als Lösungsmittel dient Schwefelsäure.

Amidoazobenzol + a-Naphtol absorbirt bis etwas über D, mit zwei Maximis: 655, 625.

Amidoazobenzol + β -Naphtol giebt ein Band B $^{1}/_{2}$ C D $^{1}/_{2}$ E mit zwei Maximis: 640, 580.

Amidoazobenzol + a-Naphtolmonosulfosäure, Na-Salz: zwei Bänder, 627, 575.

Amidoazobenzol $+\beta$ -Naphtolmonosulfosäure 2-8. Na-Salz: Doppelband 598, 572. Beim Verdünnen erscheinen zwei andere Spectra, erst ein Band auf D, dann ein Doppelstreif von D bis F.

Amidoazobenzol + β -Naphtolmonosulfosäure 2·6, Na-Salz: Doppelband 610, 580.

Amidoazobenzol + *a*-Naphtoldisulfosäure 1-1-8, Na-Salz : Doppelband 630, 575.

Amidoazobenzol + \(\beta\)-Naphtoldisulfosäure 2·3 6, Na-Salz; zwei Bänder: 616 573. Beim Verdünnen wird die Lösung erst blau, zeigt dann ein Doppelband zwischen C und E, dann blassroth mit Doppelband von D bis F.

Amidoazobenzol + β-Naphtoldisulfosäure 2·6·8, Na-Salz: Doppelband 592, 550. Beim Verdünnen erst blau mit Band 627—E. dann blass rosa.

Amidoazobenzol + a-Naphtoltrisulfosäure: zwei Bänder, 620, 573. Beim Verdünnen blau mit Doppelband 627—E. dann rothviolett mit Doppelband D F.

Amidoazobenzol $+\beta$ -Naphtoitrisuifosäure, Na-Salz: Doppelband 600, 555. Beim Verdünnen erst blau, dann gelb.

Amidoazobenzoldisulfosäure. Grebe untersucht Furbstoffe, die durch Combination entstehen. Lösungsmittel ist Schwefelsäure.

¹⁾ W. H. Perkin, J. chem. soc. (2) 14, p. 578 581 (1876).

²⁾ G. Krüss, Zs. f. physik. Chem. 2. p. 312 337 (1888).

³⁾ R. Brasch, Ber. chem. Ges. 24 p. 1610-1619 (1891)

⁴⁾ J. Landauer, Ber. chem. Ges. 14, p. 391 - 894 (1881).

⁵⁾ J. B. Messerschmidt, Wiedem. Ann. 25, p. 655-675 (1885).

⁶⁾ J. Pauer, Wiedem. Ann. 61, p. 363-379 (1897).

⁷⁾ C. Grebe, Zs. f. physik. Chem. 10. p. 673-698 (1892).

- Amidoazobenzoldisulfosäure + a-Naphtol, Na-Salz, absorbirt bis 1) $\frac{1}{3}$ E, von F $\frac{1}{2}$ G an. Beim Verdünnen blau, dann hellroth mit Band bei F.
- $\Lambda + \beta\text{-Naphtol}, \text{ Na-Salz}, \text{ absorbirt bis D }^3/_5$ E, von F an. Beim Verdümnen durch Blau in Blassgelb.
- A + α -Naphtolmonosulfosäure, Na-Salz: Doppelband 6§8, 596; beim Verdünnen rosa-violett mit Doppelband 627---F.
- A + 3-Naphtolmonosulfosäure 2-8, Na-Salz: Band 620. Beim Verdünnen wird die blaue Lösung braunviolett, absorbirt stark im Grün, 545 -F.
- $\Lambda+\beta\textsc{-Naphtolmonosulfosäure}$ 2-6, Ba-Salz. Wie das vorige; beim Verdünnen blassgelb ohne Bänder.
- A + a-Naphtoldisulfosäure 1-1-8, Na-Salz: zwei Bänder 631, 584. Beim Verdünnen roth mit Doppelband D-F.
- A $\vdash \beta$ -Naphtoldisulfosäure 2-3-6, Na-Salz: Doppelband 630, 575. Beim Verdünnen rothviolett.
- $A + \beta$ -Naphtoldisulfosäure 2·6·8, Na-Salz: Band 589. Beim Verdünnen erst hellblau mit Verschiebung des Bandes nach Roth, dann roth mit Schatten im Grün.
- A + α -Naphtoltrisulfosäure, Ba-Salz: himmelblau, Doppelband 629, 582; beim Verdünnen roth mit Doppelband D+ F.
- A † \$\beta\$-Naphtoltrisulfosäure, Na-Salz: blauviolett, Doppelband 607, 580. Beim Verdünnen erst blau, wie voriges, dann roth mit Band D-F.
- Amidoazobenzolmonosulfosäure. Grebe untersucht Combinationen mit anderen Körpern, Lösungsmittel Schwefelsäure.
 - $A + \alpha$ -Naphtol, Na-Salz: dunkelgrün, Absorption bis 627.
 - $\Lambda + \beta$ -Naphtol, Na-Salz: grün, Absorption bis D.
 - A + β -Naphtolmonosulfosäure 2 8, Na-Salz: blau mit Band etwa 620.
 - A + a-Naphtoldisulfosäure 1.4.8, Na-Salz: blau. Doppelband 642 und? Beim Verdünnen hellblau, Band B bis 610, dann roth mit Band 610—F.
 - A + β-Naphtoldisulfosäure 2-3-6, Na-Salz: blauviolett, Doppelband 607, 575. Beim Verdünnen Band 630-10, dann roth mit Band im Grün.
 - A † β -Naphtoldisulfosäure 2-6-8, Na-Salz: violett, Band 587. Beim Verdünnen durch Blau in Hellrosa.
 - A + a-Naphtoltrisulfosäure, Na-Salz: blauviolett, Band C-D,
 - $\Lambda + \beta\text{-Naphtoltrisulfosäure, Na-Salz: violett, Band D <math display="inline">^{-}$ F.
- Amidoazonaphtalin absorbirt nach Landauer) in Alcohol in dicker Schicht von D. in dünner von ban; das Hydrochlorid zeigt ein Band von D bis F, stark von D ½ E bis E.
- Amidoazo-α-naphtalin absorbirt nach Hartley²) in dicker Schicht von 624 μμ an. Bei Verdünnung tritt bei 368 wieder Licht durch, so dass ein Band 550-368 sichtbar ist; dahinter beginnt wieder wachsende Absorption. Siehe Fig. 80.
 - 1) J. Landauer, Ber. chem. Ges. 14, p. 391 394 (1881).
 - 2) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 153 202 (1887).

- Amidoazo-β-naphtalin zeigt nach Hartley) ein sehr ähnliches Spectrum. Das Band liegt zwischen 510 und 405, bei sehr grosser Verdünnung bei 178—448. Siehe Fig. 80.
- Amidoazotoluol. Grebe?) untersucht Farbstoffe, die durch Combination mit anderen Körpern entstehen; Lösungsmittel Schwefelsäure.
 - A + a-Naphtol: grün, absorbirt bis D und von F 1/2 G an.
 - A 4 β-Naphtol: dunkelgrün, Bänder 656, 604 und D a E. Beim Verdünnen Doppelband D a F.
 - A + a-Naphtolmonosulfosäure, Na-Salz: blau, Doppelband 629, 589,
 - A + β-Naphtolmonosulfosäure 2·8, Na-Salz; blau, 2 Bänder 620, 580.
 - A $+\beta$ -Naphtolmonosulfosäure 2-6, Na-Salz: blau, Doppelband 630, 589.
 - A + a-Naphtoldisulfosaure 1.4-8, Na-Salz: blau, Doppelband 630, 575;
 - A + β-Naphtoldisulfosäure 2·3·6, Na-Salz: blan, zwei Bänder 635, 580,
 - A 4- β-Naphtoldisulfosäure 2-6-8, Na-Salz: braunroth, Doppelband 615, 580.
 - A + a-Naphtoltrisulfosäure, Na-Salz: braungelb, zwei Bänder 640, 592, Absorption von F $^{-1}/_{2}$ G an. Beim Verdünnen Band D. F.
- Amidoazotoluolmonosulfosäure wird von Grebe?) in Combinationen untersucht, Lösungsmittel Schwefelsäure.
 - A + *u*-Naphtol, Na-Salz: dunkelgrün, absorbirt bis D, von F + a G an. Beim Verdünnen roth, Band D.—F.
 - A + β -Naphtol, Na-Salz: grün, absorbirt bis 627, von F $\frac{1}{2}$ G an.
 - A + a-Naphtolmonosulfosäure, Na-Salz: blau, Doppelband 647, 589 und Band b bis F 2/5 G. Beim Verdünnen blaugrün, dann roth.
 - A + β-Naphtolmonosulfosäure 2/8, Na-Salz: blau, Doppelband 630, 585.
 - A + β-Naphtolmonosulfosäure 2-6, Na-Salz: blau, Doppelband 650, 589, Band auf F.
 - A + a-Naphtoldisulfosäure 1.4.8, Na-Salz: blau, Doppelband 630, 575.
 - A + β -Naphtoldisulfosäure 2·3·6, Na-Saiz: blaugrän, Doppelband C bis b, Maxima bei 630 und 580,
 - A + a-Naphtoltrisulfosäure, Na-Salz: blau, zwei Bänder, 650 und vor D.
 - A + β-Naphtoltrisulfosäure, Na-Salz: blau, zwei Bänder, 630, 585,
- Amidoazoxylol wird von Grebe,2) combinirt mit a-Naphtolmonosulfosäure, Na-Salz, untersucht, gelöst in Schwefelsäure. Die Lösung ist blau, absorbirt bis D ½ E, wird beim Verdünnen blassgelb.
- p-Amidobenzoësäure hat nach Magini³) ein starkes Absorptionsband etwa 300 bis 240, welches sich bei Verdünnung bei etwa 260 zusammenzieht.
- o-Amidobenzoës äure hat nach demselben ein schwaches Band von etwa 340 (?) bis etwa 270, dann wachsende Absorption.
- m-Amidobenzoësäure hat nach demselben ein schwaches Band etwa 330 bis 270, dann wachsende Absorption.
 - 1) W N. Hartley, Trans. chem. soc. 51. p. 153-202 (1887).
 - 2) C. Grebe, Zs. f. physik. Chem. 10 p. 873 898.
 - 3) R. Magini, Nuovo Cim. (5) 6, p. 348 370 (1908).

Amidoindigo giebt nach Krüss¹) in Schwefelsäure ein Band 5889.

 ω-Aminoäthylpiperonylcarboxylanhydrid in Alcohol absorbirt nach Hartley²) in dicker Schicht von 326 μμ an. Bei Verdünnung löst sich ein Band 318–286 ab, die Endabsorption weicht allmählich immer mehr zurück. Siehe Fig. 63.

Ammoniak siehe § 265.

Ammoniumsulfomolybdat zeigt nach Braun³) ein Absorptionsband zwischen b und F. Krüss⁴) bestreitet die Richtigkeit.

Amygdalin löst sich nach Vogel, in Schwefelsäure mit rother Farbe und liefert namentlich erwärmt — ein Band bei D 1/3 E.

Amylacetat besitzt nach Spring⁶) Bänder bei 6369 und 6150.

Amyläther giebt nach Abney und Festing 7) im Ultraroth folgende Absorption: L 753 ($\frac{1}{2}$), L 893 ($\frac{1}{2}$), B 913 - 922 ($\frac{1}{2}$), B 922--927 (1), 927 - 942 ($\frac{1}{2}$), B 912 - 919 ($\frac{1}{2}$) -0), B 966 -1002 (0 -1 -0), L 1040 (1), L 1066 (1), B 1040 - 1066 ($\frac{1}{4}$), B 1066 - 1139 ($\frac{1}{2}$), 1139 - 1150 (0--1 -0), B 1165 (1). [Die Bedeutung der Zeichen siehe bei Acetessigäther.] Siehe Tafel II.

Amylalcohol zeigt nach Schönns) im Sichtbaren Banden bei 659, 636, 563; Springs) sicht nur das Band bei 638. Russell und Lapraiks) geben die Wellenlängen 638–630. Abney und Festings inden: L 753 (½), L 893 (½), B 913—923 (½), B 923–927 (1), B 927–912 (½), B 949–973 (0–½) 0), B 973–985 (½), B 985–994 (0–3/4), B 991–1002 (34), L 1002 (1), L 1020 (1), B 1066 (1), B 1087 (1), B 1135 (1), B 1165 (1), B 1066—? (½). Siehe Tafel 1. Julius (9) findet ein Absorptionsmaximum bei 3.5 μ, von 5 μ an volle Absorption.

A mylbromid giebt nach Spring 6) ein Band 6369 und ein Doppelband bei 6257. Im Ultraroth finden Abney und Festing 7) Linien und Bänder mit der in Klammern beigefügten Intensität, welche von 0 bis 1 wächst: 1, 732 (1/2), 1, 752 (1/2), 1, 867 (1/2), 1, 886 (1/2), B 895- 907 (1/2), B 917- 930 (1), B 930- 942 (1/2), B 957- 971 (0-1-0), I, 1020 (1/2), I, 1040 (1/2), B 1066 (1), B 1086 (1), B 1135 (1), B 1165 (1), B 1066-? (1/2). Siehe Tafel I.

Amylbutyrat absorbirt nach Hartley und Huntington () von etwa 350 an continuirlich.

Amylchlorid zeigt nach Spring®) ein Band 6369 und ein Doppelband bei 6301.

- G. Kribss, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 312 337 (1888).
- 2) W. N. Hartley, Phil. Trans. 171, H. p. 471 521 (1885).
- 3) C. D. Braun, Chem. Centrbl. (2) 12. p. 401 409 (1867).
- 4) G. Kriless, Liebigs Ann. 225, p. 1 57 (1881).
- 5) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889, p. 457.
- 6, W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 33. p. 165-195 (1896).
- 7) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887-918 (1881).
- 8) J. L. Schönn, Wiedem, Ann. 6, p. 267 270 (1878).
- 9) W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 39, p. 168-173 (1881).
- W. H. Julius, Verh. k. Akad. v. Wet. Amsterdam. 1, 1, p. 1-49 (1892).
- 11) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257-274 (1879).

- Amylen giebt nach Russell und Lapraik¹) ein Band 636–627, nach Spring²) 6320. Nach Hartley³) absorbirt es von etwa 274 an continuirlich.
- Amylformiat ist nach Hartley und Huntingtou⁹) bis 260 durchlässig. Amyljodid hat nach Russell und Lapraik²) ein Band bei 637 626. Nach Abney und Festing⁵) zeigt es im Ultraroth dasselbe Spectrum wie

Amylbromid.

- Amylnitrat absorbirt im Ultraviolett stark: eine Schicht von 1 cm lässt nach Soret und Rilliet") nur bis 326 hindurch.
- Amylnitrit giebt nach Abney und Festing a Linien und Bänder mit den beigefügten Intensitäten: L 753 (½), L 886 (½), B 907 915 (½), B 945 928 (1), B 928 912 (½), L 966 (½), L 985 (1), L 1002 (½), L 1020 (½), B 1040 (1), B 1067 (1), B 1086 (1), B 1135 (1), B 1165 (1), B 1040 ? (½ 1), Siehe Tafel II. Für Ultraviolett siehe p 369.
- Amylpropionat lässt nach Hartley und Huntington⁴) bis 260 µµ hindurch.
- Anethol giebt nach Abney und Festing⁵) im Ultraroth Bänder mit den in Klammer beigefügten Intensitäten, die von 0 bis 1 wachsen: B 873 880 (0-3/4-0), B 891 905 (0-3/4-0), B 915 921 (0-3/4-0), B 925 930 (1), B 1037 1041 (0-3/4-0), B 1061 1119 (3/4), B 1121 (3/2). Siehe Tafel III.
- Anilin. Für das sichtbare Spectrum liegen nur Beobachtungen von Russell und Lapraik 7 vor, sie finden Bänder: 706 700, 653 647, 631-629, 614-609. Nach Hartley und Huntington 4 absorbirt eine dickere Schicht von etwa 310 μμ an; bei dünnerer Schicht ist ein Absorptionsband zwischen etwa 285 und 274 sichtbar, volle Absorption von 250 an. Bei noch viel grösserer Verdünnung, wo das erste Band längst verschwunden ist, tritt ein weiteres etwa 240 232 auf. Pauer 5 erreicht nur das erste Stadium, giebt für das erste Band 298 268. Der Dampf soll nach Pauer zahlreiche Linien zwischen 2975 und 2760 geben, wahrscheinlich ein Bandenspectrum. (Siehe pag. 367.) Für das Ultraroth liegen Angaben von Abney und Festing 5 vor: B 711-720 (0-1-0), B 778-781 (0-1/4), B 781-800 (1), B 800 805 (1/4 -0), L 867 (1/2), B 867 872 (1/4), B 872-889 (1-0), L 930 (1/2), L 967 (1/2), B 985-995 (1), 1020 -1037 (1), B 1037-1040 (1-3/4), B 1040--1135 (3/4), B 1135 (1), B 1135



¹⁾ W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 39, p. 165 473 (1881).

²⁾ W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 33. p. 165 195 (1896).

³⁾ W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 39, p. 153 -168 (1881).

^{1.} W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257 274 (1879).

⁵⁾ W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, Hi. p. 857--918 (1881).

⁶⁾ J. L. Soret et A. A. Rilliet, C. R. 89, p. 747 -749 (1879).

W. J. Russell and W. Lapraik, Nat. 22, p. 368 370 (1880); J. chem. soc. 39, p. 168 178 (1881).

⁸⁾ J. Pauer, Wiedem. Ann. 61, p. 363-379 (1897).

-1165 (½), B 1165 (1). (Siehe Tafel III.) — Coblentz) findet bei noch längeren Wellen: 3.00 μ , 3.25, 3.75, 1.25, 1.60, 5.15, 5.5, 6.1, 6.65, 7.6, 7.83, 8.75, 9.4, 9.68, 10.0, 10.7, 11.3, von 12.4 an wachsende continuirliche Absorption.

Grebe²) untersucht die Spectra zahlreicher Körper, welche durch Combination mit Anilin entstehen, bei Lösung in Schwefelsäure:

Anilin +- Resorcin, absorbirt von 510 - 131 mit zwei Maximis bei 488 und 450.

Anilin 4 Phloroglucin, absorbirt von 527 - 431 mit zwei Maximis bei 190 und 465.

Anilin + Sulfanilsäure = Säuregelb, zeigt verdünnt ein Band, Maximum etwa 190.

Anilin + Amidoazobenzoldisulfosäure, giebt verdünnt ein Band E-F¹/₂G.

Anilin + Amidoazoorthotoluol, giebt verdünnt ein Band D-F.

Anilin + Amidoazotoluolsulfosäure, Na-Salz, giebt verdünnt ein Band D ½ E- F ½ G.

Anilin 4- a-Naphtol, absorbirt das äusserste Roth und giebt einen Streif bei 585. Beim Verdünnen rückt das Band nach längeren Wellen, und es entsteht ein Schatten von D ½ E bis F.

Anilin + β-Naphtol ≠ Sudan I, giebt zwei Bänder: 563 und 517. Beim Verdünnen ist nur ein Schatten D ½ E bis F vorhanden.

Anilin $+ \alpha$ -Naphtoläthyläther giebt das Spectrum von Anilin $+ \alpha$ -Naphtol.

Anilin + 1.8 Dioxynaphtalin giebt ein Band bei D.

Anilin + 2.7 Dioxynaphtalin giebt zwei Bänder 545 und 198; beim Verdünnen Band D bis F¹/₂ G.

Anilin + a-Naphtolmonosulfosäure 1.4 giebt Bänder 547 und 500.

Anilin + a-Naphtolmonosulfosäure 1.5, Na-Salz, giebt dasselbe Spectrum schwächer.

Anilin + \beta-Naphtolmonosulfosäure 2.5, Na-Salz, giebt Bänder 525 und 493.

Anilin + β -Naphtolmonosulfosäure 2.6, Na-Salz, giebt Bänder 5265 und 495-

Anilin + 3-Naphtolmonosulfosäure 2.7, Na-Salz, giebt zwei Bänder, 534 und vor E.

Anilin + β -Naphtolmonosulfosäure 2·8, Na-Salz, giebt Bänder 522 und 495.

Anilin +- a-Naphtoldisulfosaure, Na-Salz, giebt 557 und 500.

Anilin + β-Naphtoldisulfosäure 2·3·6, Na-Salz, giebt 528 und 496.

Anilin + β-Naphtoldisulfosäure 2-6-8, Na-Salz, giebt 503 und 187.

Anilin + α-Naphtylamin giebt zwei Bänder 560 und D 1/2 E.

Anilin + β-Naphtylamin giebt ein Band D /3 E.

Anilin + α-Naphtylaminmonosulfosäure 1.4, Na-Salz, giebt ein breites Band

¹⁾ W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20. p. 206-223 (1904).

²⁾ C. Grebe, Zs. f. physik. Chem. 10. p. 673 698 (1892).

von 186 bis 450. Beim Verdünnen Absorption von D. F mit schwachen Maximis auf 545 und 495.

Anilin+ α -Naphtylaminmonosulfosäure 1·5, Na-Salz, giebt ein Band 195—480.

Auilin 4- a-Naphtylaminmonosulfosäure 1-8, Na-Salz, Absorption 545 450. Beim Verdünnen schwache Maxima bei 575 und 495.

Anilin - \beta-Naphtylaminsulfosäure 2.5, Na-Salz, Bänder 543 und 498.

Anilin + 3-Naphtylaminsulfosäure 2-6, Na-Salz, Bänder 545 und 495.

Anilin $+\beta$ -Naphtylaminsulfosäure 2.7, Na-Salz, wie voriges.

Anilin + β -Naphtylaminsulfosäure 2·3·6, Na-Salz, Bänder 539 und 495.

Anilinblau. Haerlin⁴) zeichnet ein Absorptionsband zwischen A und E, Maximum auf D, Vogel²) zwischen 627 und etwa 570. Auch Melde³) giebt eine Zeichnung. Nach Pulfrich⁴) liegt das Maximum in Alcohol, bei 599, in Wasser bei 592, nach Acworth⁵) in Gelatine bei 589, nach Messerschmidt⁵) bei 560. Formånek⁵) giebt in Aethylalcohol 5972 im Amylalcohol 5999; bei Zusatz von Kalilauge zu Alcohol färbt sich die Lösung orangeroth, es ist ein Streif 500 resp. 503 sichtbar. Buss⁸) findet in Alcohol ein Band 620—565 und Absorption von 335 an, in Natronlauge 518-470, in Schwefelsäure 570–403. -- Uebrigens kommen unter diesem Namen sehr verschiedene Präparate in den Handel.

Anilinroth absorbirt nach Acworth b) zwischen D und F, Maximum bei D 1,2 E; nach Eder b) liegt das Maximum bei 560.

Anilin-safrosin absorbirt nach Acworth²⁰ in zwei Streifen, die etwa bei D³⁰/₄ E und E³/₁₂ F liegen.

An isöl zeigt nach Hartley und Huntington¹⁰) in dicker Schicht Absorption von etwa 320 $\mu\mu$ an. Bei Verdünnung wird ein allmählich schmaler werdendes Band sichtbar, dessen Maximum auf etwa 257 liegt. Die Endabsorption beginnt dann erst bei 210.

Anisol giebt nach Coblentz¹¹) im Ultraroth Absorptionsstreifen bei: 1.7 μ , 2.4, 2.79, 3.55, 3.9, 4.25, 4.45, 4.8, 5.15, 5.5, 5.77, 6.2, 6.6, 6.85, 7.25, 7.45, 7.75, 8.05, 9.0, 9.35, 9.55, 9.65, 10.1, 10.5, 11.25, 11.9, 12.15, 12.7, 13.25.

Anthracen zeigt im Ultraviolett nach Hartley 12) Bänder bei etwa 3800,

- 1) J. Haerlin, Pogg. Ann. 118, p. 70- 78 (1863).
- 2) II W. Vogel, Practische Spectralaudyse . . . Berlin 1889.
- 3) F. Melde, Pogg. Ann. 126, p. 261 285 (1865).
- 4) C. Pulfrich, Wiedem. Ann. 14, p. 177 218 (1881).
- 5) J. J. Aeworth, Wiedem. Ann. 42. p. 371 406 (1801).
- 6) J. B. Messerschmidt, Wiedem. Ann. 25. p. 655-675 (1885).
- 7) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1990, siehe p. 78, auch 92.
- 5) O. Buss, Inaug.-Diss. Bern 1896.

1

- 9) J. M. Eder, Wien. Ber. 92, II. p. 1346 1372 (1885).
- 10) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil Trans. 170, l. p. 257-274 (1879).
- 11) W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 206-223 (1901).
- 12) W. N. Hartley, J. chem. soc. 89. p. 153-168 (1881).

- 3600, 3430, 3280. Glatzel⁴) findet die Absorption von der Grössenordnung metallischer Absorption.
- Anthrachinon absorbirt nach Agafanoff²) Roth und Gelb und von 468 an. Auch die Derivate geben nach Krüss³) keine Bänder.
- Anthrachinonblau SR giebt nach Formánek!) in Wasser Absorption bis D, in Aethylalcohol Bänder bei 7105, 6490, 5690, in Amylalcohol bei 7200, 6563, 6002, in Anilin bei 6711, 6117.
- Authrachryson zeigt nach Noah 5) und nach Liebermann und v. Kostanecki 6) einen Absorptionstreif, der bei D ½ E ziemlich scharf beginnt, bis zu G ½ F verläuft. Nach Krüss 3) sind in Schwefelsäure 2 Bänder bei 5083 und 4717 verhanden.
- Anthraflavinsäure. Nach Krüss³) giebt die Lösung in Schwefelsäure Bänder bei 4950 und 4626.
- Anthraflavinsäure-diäthyläther giebt nach Krüss?) Bänder bei 5045, 4775, 4398.
- Anthraflavinsäure-dimethyläther giebt nach Krüss⁷) Bänder bei 5015, 4726, 4369.
- Anthragallol zeigt nach Krüss3) Bänder bei 5253 und 4924.
- Anthragallol-diäthyläther giebt nach Krüss?) in Schwefelsäure stärkere Absorption bei 515.
- Anthragallol-monoäthyläther verhält sich ebenso.
- Anthrapurpurin. Liebermann und v. Kostanecki⁶) geben eine Zeichnung, nach welcher die Absorption von B bis vor F reicht, Maxima bei B¹/₂E und gleich hinter b liegen.
- Anthrapurpurin-diäthyläther hat mach Krüss?) ein Band bei 5081. Anthrarufin. Krüss?) giebt für die Lösung in Schwefelsäure 5730, 5274.
 - Anthrarufin. Krüss') giebt für die Lösung in Schwefelsäure 5730, 5274, 4944, 4654; der erste Streif ist der stärkste. Zeichnungen geben v. Kostastauecki und Niementowski⁸), sowie Liebermann und v. Kostanecki⁶).
- Autipyrin ist nach Agafanoff⁹) dichroitisch zwischen 441 und 360 $\mu\mu$.
- Apomorphin-hydrochlorid, absorbirt nach Hartley¹⁰) concentrirt von 340 an; bei Verdünnung erscheint ein Band 2976 2568.
- Arbutin, giebt ein Absorptionsband im Ultraviolett; Zeichnung ohne Wellen-
 - 1) Br. Glatzel, Physic. Zs. 2, p. 173--178 (1902).
 - 2) V. Agafanoff, Arch. sc. phys. et nat. (4) 2. p. 349 -364 (1896).
 - 3) G. Krüss, Zs. f. physik. Chem. 2, p. 312-337 (1888).
 - 4) J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie. 2. Heft 6, 7, 8 (1903)
 - 5) E. Noah, Ber. chem. (les. 19, p. 751 755 (1886).
 - 6) C. Liebermann und St. v. Kostanecki, Liebigs Ann. 240. p. 245-304 (1887).
 - 7) G. Krüss, Zs. f. physik. Chem. 18, p. 559-562 (1895).
 - 8) St. v. Kostanecki und St. Niementowski, Ber. chem. Ges. 18. p. 2138-2141 (1885).
 - 9) V. Agafanoff, Arch. sc. phys. et nat. (4) 2. p. 349-364 (1896).
 - 10) W. N. Hartley, Phil. Trans. 171, p. 471-521 (1885).

längen bei Stokes). Nach Vogel²) ist die Lösung in Schwefelsäure grüngelb ohne Bänder; dagegen in Schwefelsäure und Molybdänsäure violett mit einem Band E bis F ¹a G.

Argon absorbiert nach Meyer*) im Ultraviolett bis zu 186 hin nicht bemerklich.

Asparagin ist sehr durchlässig für Ultraviolett. Nach Magini⁴) lässt 1 cm einer Lösung ½ normal bis 2382 durch.

Asphalt absorbirt nach Müller⁵) von Grün an. Nach Nichols und Blaker⁵) liegt ein Maximum der Absorption im Grün. Dann findet Nichols⁷) für Asphaltlack ein Durchlässigkeitsmaximum bei 2.2 μ .

Aspidospermin, mit Ueberchlorsäure gekocht, giebt ein characteristisches Absorptionsspectrum, das Fraudes) abbildet. Danach liegt ein Bandzwischen D und F. Maximum bei E 1/2 b.

Atropin absorbirt nach Hartley ") continuirlich von 270 an.

Augenmedien. Es kommen hier in Betracht die Cornea, die Linse, der Humor aqueus und der Humor vitreus. Die älteste Untersuchung, die ich kenne, ist von Brücke (10). Nach ihm absorbirt die Linse "die Guajacharz bläuenden" Strahlen bedeutend, d. h. das Ultraviolett, Cornea und Glaskörper wenig. Mit der Thermosäule findet er, dass Wärmestrahlen Achnlich unbestimmt sind alle durch das Auge nicht hindurchgehen. älteren Angaben, so dass ich sie übergehe; diese Litteratur findet man bei Aschkinass (1) angeführt. Moderne Untersuchungen für das Ultraviolett führt erst Soret (2) durch. Danach absorbiren Humor aqueus und vitreus in 1 cm dicker Schicht von etwa 295 an. in 2 bis 3 mm dicker Schicht erkennt man ein Absorptionsband etwa zwischen 260 und 230. Sehr viel undurchsichtiger sind Cornea und Linse: erstere absorbirt von 295, letztere gar von 383 an. Recht unzuverlässige Angaben scheint de Chardonnet (3) zu machen: in der ersten Notiz sagt er. Humor aqueus absorbire in Schicht von 15 -20 mm gar nichts; in der zweiten, die Linse lasse bis 375 durch, die Cornea bis 303, der Humor vitrens bis 307. der dritten Notiz endlich heisst es, die Linse absorbire schon zwischen

- 1) G. G. Stokes, Phil. Trans. 152, 11. p. 509 619 (1862).
- 2) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
- 3) E. Meyer, Verhandl. Physik. Ges. 1904. p. 302-364.
- 4) R. Magini, Physik. Zs. 5 p. 69 -71 (1904).
- 5) J. Müller, Pogg. Ann. 79, p. 844 350 (1850).
- 6) E. L. Nichols and E. Blaker, Physic, Rev. 18, p. 378 380 (1901).
- 7) E. L. Nichols, Physic. Rev. 14, p. 204 213 (1902).
- 8) G. Fraude, Ber. chem. Ges. 12, p. 1558 1560 (1879).
- 9) W. N. Hartley, Phil. Trans. 171. p. 471--5212 (1885).
- 10) E. Brücke, Pogg. Ann. 65, p. 593 607 (1845).
- 11) E. Aschkinass, Wiedem. Ann. 55. p. 401 -481 (1895).
- J. L. Soret, C. R. 88, p. 1012 1015 (1879); C. R. 97, p. 314-316, 572 575 (1888);
 Arch. sc. phys. et mat. (3) 10, p. 429-494 (1888).
- 18) E. de Chardonnet, C. R. 98. p. 406 -408 (1881); C. R. 96. p. 441 444, 509 511 (1888).

393 und 373 stark. Für das Ultraroth liegen nur Beobachtungen von Aschkinass⁴) vor; alle Theile zeigen nur die Absorption von Wasser. Bei der Dicke des Auges sollte daher Licht bis zur Wellenlänge 1.4 μ auf die Retina gelangen. Da man nach Helmholtz nur Strahlen bis 0.81 wahrnimmt, muss die Retina unempfindlich für die längeren Wellen sein.

- uramin. Nach Graebe? lässt eine gesättigte Lösung einen Streif im Roth und einen im Gelb durch. Nach Buss?) ist Auramin = Imidotetramethyldiamidodiphenylmethanchlorhydrat; es absorbirt in Alcohol von 453—104 und 375—358. Damit stimmt die Angabe von Formánek!), es sei einseitige Absorption des Blau vorhanden. Fricke?) giebt als Absorptionsbanden 467—361 und 275-257.
- urantia, das Ammoniumsalz des Hexanitrodiphenylamin, giebt nach Buss³) in Wasser ein Band 450 370, Maximum bei 425.
- urin. Hartley⁶) findet, dass in dicker Schicht von Orange an alles absorbirt wird. Bei 3 mm einer Lösung von 1 mg-Molecel in 2500 cm³ Alcohol wird ein Band 485—170 sichtbar, bei noch grösserer Verdünnung wird Alles durchgelassen. Siehe Fig. 71. Nach Schütze⁷) beginnt bei E wachsende Absorption. Nach Vogel⁸) zeigt eine alkalische Lösung ein Band, dessen Lage nach Bremer⁹) bei 20⁹ C. 5342 ist, bei 80⁹ 5384.
- urinmonocarbon säure absorbirt nach Caro 10) von D bis b und bei F. ustralin absorbirt nach Hartley und Huntington 14) continuirlich von etwa 300 $\mu\mu$ an.
- zobenzol zeigt nach Hartley ¹²) Bänder, die in dünner Schicht bei 497-405 und 341-286 liegen. Siehe Fig. 75. Pauer ¹³) findet Absorption von 357-270 und von 250 an.
- zobenzol-diamidotoluol absorbirt nach Landauer (4) schwach von b, stark von G an. In Salzsäure ist ein Band $E = F^{-1/3} G$ vorhanden.
- zoblau hat nach Acworth 15) in Gelatine ein Band 638—518, Maximum 576, Nach Formánek 16) liegt in wässriger Lösung der Streif bei 5602, in
 - 1) E. Aschkinass, Wiedem, Ann. 55, p. 401 431 (1895).
 - 2) C. Grache, Ber. chem. Ges. 20, p. 3260 3268 (1887).
 - 3) O. Buss, Inaug.-Diss. Bern 1896.
 - 4) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1900. p. 180.
 - 5) W. Fricke, Inaug.-Dissert. Jena 1904.
 - 6) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51. p. 152 202 (1887).
 - 7) M. Schütze, Zs. f. physik. Chem. 9, p. 109 | 136 (1892).
 - 8) H. W. Vog el, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
 - 9) H. Bremer, Dissertation. Erlangen 1890.
 - 10) N. Caro, Ber. chem. Ges. 25, p. 939 949 (1892).
 - 11) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 81. p. 1-26 (1880).
 - 12) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51. p. 152-202 (1887),
 - 13) J. Pauer, Wiedem. Ann. 61. p. 363 379 (1897).
 - 14) J. Landauer, Ber. chem. Ges. 14, p. 391 394 (1881).
 - 15) J. J. Aeworth, Wiedem. Ann. 42, p. 371 -406 (1891).
- 16) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1900.

concentrirterer erscheint noch ein zweiter bei 6343. In Aethylalcohol sind sehr schwache Streifen bei 582 und 543 sichtbar.

- Azoniumfarbstoffe. Kehrmann) beschreibt die Spectra von 13 Farbstoffen, welche durch Einführung der Gruppe NH₂ in das Chlorid von Phenylnaphtophenazonium in verschiedenen Stellungen entstehen. Man sehe das Original.
- (β)-o-Azophenylbenzimidazolzeigt nach Miklaszewski und Niementowski²) in concentrirter Schwefelsäure zwei Bäuder, eins kurz vor D, das zweite zwischen b und E, bis F verlaufend.
- o-Azotoluol-Diamidobenzol absorbirt nach Landauer³) schwach von b, stark von F⁴/₂G an. In Salzsäure beginnt Absorption bei E, stark bei F.
- o-Azotoluol-Diamidotoluol. Absorption schwach von b, stark von F²/₃G an. In Salzsäure beginnt Absorption bei E, stark bei F²/₃G.
- p-Azotoluol-Diamidobenzol. Absorption schwach von E, stark von G an. In Salzsäure schwach von D ½ E, stark von E an.
- p-Azotoluol-Diamidotoluol. Absorption schwach von b, stark von G an. In Salzsäure schwach von b ½ F, stark von F ¾ G an.

Azulin absorbirt nach Piesse⁴) zwischen A und B.

B. '

Barwood siehe Cambaholz,

Baumwollgelb, zeigt nach Valenta⁵) Absorptionsstreifen bei 407 $\mu\mu$ und bei 350-343.

Baumwollsamenöl absorbirt nach Müller") nur am blauen Eude.

- Bayrisch Blau, ein Farbstoff aus Triphenylmethan, zeigt nach Schütze?) einen Absorptionsstreif von C¹/₃ D bis D /₃ E, Maximum bei C¹/₃ D; nach Vogel?) beginnt der Streif bei etwa 628, geht bis D /₃ E, hat sein Maximum bei etwa 613.
- Belladonin zeigt nach Hock in in concentrirter Schwefelsäure einen Streifen auf F. Ebenso nach Vogel i.
- Bengalaroth oder Rose bengale. Unter diesem Namen werden verschiedene Fluoresceïnderivate in den Handel gebracht, deren Spectra ähnlich sind Formånek (10) giebt für Rose bengale 3 B — Tetrajodtetrachlorfluoresceïn-
 - 1) F. Kehrmann, Arch. sc. phys. et mat. (4) 10 p. 97 -111 (1900).
 - B. Miklaszewski und St. v. Niementowski, Ber. chem. Ges. 34, 2, p. 2953— 2974 (1901).
 - 3) J. Landauer, Ber. chem. Ges. 14, p. 391 -- 394 (1881).
 - 4) S. Piesse, Chem. News. 8, p. 273 (1863).
 - E. Valenta, Photogr. Correspond, 1903. p. 483; Eder und Valenta, Beiträge zur Photochemie 1904, III Abselm, p. 163 165.
 - 6) J. Müller, Dingler Polytechn. J. 198, p. 529 -531 (1870).
 - 7) M. Schütze, Zs. f. physik, Chem. 9, p. 109 | 136 (1892).
 - 8) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
 - 9) C. Hock, C. R. 93, p. 849 851 (1881).
 - 10) J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie. 2. Heft 19 (1903).

Service of the servic

natrium, in Wasser 5175 und 5077, in Alcohol 5579 und 5159; für Rose bengale G = Tetrajoddichlorfluoresceinnatrium, in Wasser 5381 und 4995, in Alcohol 5487 und 5080. Zusatz von Säure oder Alkali ändert das Spectrum nicht. Doch beschreibt Formanek!) auch andere Sorten, bei welchen mit Salpetersäure drei Bänder erscheinen. Acworth 2) sieht in Gelatine zwei Bänder bei 554 und 516. Auch Vogel⁹) giebt eine Zeichnung.

Benzaldehyd zeigt nach Spring³) Bänder bei 6069 und 5110.

Benzantialdoxim absorbirt nach Hartley und Dobbie4) in dicker Schicht von 3009 an. In dünnerer Schicht wird ein Band 2748 -- 2314 sichtbar. das sich bei weiterer Verdünnung auf 2573-2430 zusammenzieht.

1-Benzbioxyanthrachinon zeigt nach Liebermann und Kostanecki⁵) ein schwaches breites Band von D 1/2 E bis F 2/3 G.

Benzidin. Von Grebe " werden Farbstoffe in schwefelsaurer Lösung untersucht, welche durch Combination mit andern Körpern entstehen:

B + 2 salicylsaures Na = Chrysamin, giebt ein Doppelband D bis F.

 $B + \left\{\begin{array}{c} sulfanilsaures \ Na \\ 1 \ naphthionsaures \ Na \end{array}\right\} = Congo \ GR, \ absorbirt \ Roth \ bis \ D \frac{1}{2} E.$

B + 2 naphthionsaures Na = Congo, absorbirt bis D,

 $\left\{\begin{array}{l} \text{naphthionsaures Na} \\ \text{a-Naphtol$ $sulfosaures Na} \end{array}\right\} = \text{Congo-Corinth}, \text{ absorbirt bis etwas}$ 1 naphthionsaures Na

 $B + \left\{ \begin{array}{l} \beta\text{-Naphtylamindisulfosaures Na} \\ \beta\text{-Naphtylaminsulfosaures Na} \end{array} \right\} = Brillant\text{-Congo G, verhält sich}$

Senzoësäure absorbirt nach Hartley und Huntington 7) in dicker Schicht von etwa 290 an. Bei dünnerer wird ein Band zwischen etwa 280 und 270 sichtbar, Absorption von 255 an. Bei sehr dünner Schicht wird erst von 245 an absorbirt.

enzoflavin zeigt nach Formånek") in Alcohol ein Band bei 4681.

tenzol hat als einfachster Ring mit mehrfacher Bindung zu sehr zahlreichen Untersuchungen Veranlassung gegeben. Für den sichtbaren Theil liegen zwei Zeichnungen von Russell und Lapraik vor. Aus der ersten) lese ich ab: 707-698, 609-605, 528-513, aus der zweiten 10): 715-630.

¹⁾ J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1900.

²⁾ J. J. Acworth, Wiedem. Ann. 42, p. 371-406 (1891).

³⁾ W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 33, p. 165-195 (1896).

⁴⁾ W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 77, p. 509-512 (1900).

⁵⁾ C. Liebermann und St. v. Kostanecki, Ber. chem. Ges. 19, p. 2827-2882 (1886).

⁶⁾ C. Grebe, Zs. f. physik. Chem. 10. p. 673-698 (1892).

⁷⁾ W. N. Hartley und A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, I. p. 257-274 (1879).

⁸⁾ J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie, 2. Heft 7, 8, 9 (1903).

⁹⁾ W. J. Russel and W. Lapraik, Nat. 22. p. 368 370 (1880).

¹⁰⁾ W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 39, p. 168-173 (1881).

davon stärker 714 - 703, 616 - 606, 536 - 528. Dagegen sicht Spring⁴) Bänder bei 6065 und 5630.

Sehr viel reichhaltiger sind die Angaben für Ultraroth. Abney und Festing 2) finden: L 710 (1/2), L 862 (1/2), L 867 (1/2), B 867 (872 (1/4), B 872 888 (1, 1 0); B 915 930 (0 $-\frac{1}{4}$ 0), B 963 $-\frac{2}{3}$ (0 $-\frac{4}{4}$), B 1002 (1), B 1020 (1), B 1040 (1), B 1066 (1), B 1096 1105 (1, 1 0); B 1137 (1, 1-0). [Die Bedeutung der Zeichen siehe bei Acetessigäther). Siehe Tafel III. Dieselben Autoren messen auch noch mit der Thermosaule, 3) Erheblich weiter ins Ultraroth geht Angström.). Er findet im Benzoldampf Banden bei 1.98 | 4.12, Maximum 3.01 \(\mu, \) 5.02 | 11 67 mit Maximis bei 6.02--6.52, 8.81, 44.18. Im flüssigen Benzol erscheinen dieselben Banden, nur vielleicht ein wenig nach kürzeren Wellen verschoben Juliuse) beginnt die Absorption bei etwa 0.9 μ_s erreicht Maxima bei 3.2, 4.3, 6.0, 8.0, 9.0, 9.8, 11.1. Die Wellenlängen grösser als 5 μ sind indessen Puccianti 9 findet Maxima mit der in Klammern beigefügten Stärke der Absorption in Procenten: 0.86 (2%), 0.99 (2%), 1.13 $(5^{\circ 0}/_{0}),\ 1.3\ (1^{\circ 0}/_{0}),\ 1.45\ (9^{\circ 0}/_{0}),\ 1.71\ (68^{\circ 0}/_{0}),\ 1.95\ (18^{\circ 0}/_{0}),\ 2.05\ (22^{\circ 0}/_{0}),\ 2.17\ (92^{\circ 0}/_{0}),\ 1.95\ (18^{\circ 0}/_{0}),\ 2.05\ (22^{\circ 0}/_{0}),\ 2.17\ (92^{\circ 0$ 2.5 (100 %), 2.75 (70 %). Endlich giebt Coblentz7) folgende Zahlen: 1.05, 1.1, 1.75, 2.15, 2.3, 3.25, 4.3 - 4.5, 4.8 5.0, 5.5, 6.1 6.3, 6.75, 7.2, 7.7 7.8, 8.65, 9.8, 10.2, 11.8, 12.2, 12.45, 12.9. Man sieht, dass die Uebereinstimmung all dieser Zahlen recht gering ist. - Rubens 7 findet zwischen $0.7~\mu$ und $2.5~\mu$ allmählich wachsende Absorption, mach Rubeus und Aschkinassⁿ) ist Benzol für die Reststrahlen des Fluorit (21 p) ziemlich durchlässig.

Dass im Ultraviolett Absorption vorhanden ist, hat zuerst wohl Miller (**) bemerkt, dann Soret.14 Die erste genauere Untersuchung verdanken wir Hartley und Huntington. (2) Dann hat sich Hartley (3) wiederholt mit Benzol beschäftigt. Siehe Fig. 27. Ich führe nur die letzte Messung von Hartley und Dobbie 11 an. die sich auf eine Lösung von Benzol in Alcohol bezieht; bei sehr dicker Schicht sieht man ein Band 2709-2683, gleich dahinter beginnt volle Absorption. Macht man die Schicht

- 1) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 38, p. 165 [195](1896)
- W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, 111, p. 887 918 (1881).
- 3) W. de W. Abney and E. R. Festing, Proc. Roy. Soc. 88, p. 77--83 (1885).
- K. Angström, Öfvers K. Vetensk, Akad. Förk, 1890, Nr. 7, p. 331 352.
- 5) W. H. Julius, Verh. k. Akad. v. Wet. Amsterdam, 1, 1, (1892).
- 6) L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) 11. p. 241 278 (1900).
- 7) W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 223 (1904).
- H. Rubens, Wiedem. Ann. 45, p. 235-261 (1892).
- 9) H. Rubens und E. Aschkinass, Wiedem, Ann. 64, p. 602 605 (1898).
- W. A. Miller, Phil. Trans. 152, 1. p. 861 887 (1863).
- 11) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (2) 61, p. 322 359 (1878).
- 12) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, 1, p. 257 274 (1879).
- 13) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 39, p. 153 168 (1881); ibid. 47, p. 685-757 (1885).
- 14) W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 78, p. 695 697 (1898).



dünner, so treten schliesslich sieben Bänder auf: 2709 - 2681, 2618 - 2599, 2541, 2497 - 2485, 2437 - 2429, 2379 - 2376, 2344 - 2330. Das erste und letzte dieser Bänder ist freilich schon verschwunden, wenn die fünf anderen in der angegebenen Lage erscheinen. Pauer 1) untersucht die Absorption des Benzoldampfes im Ultraviolett, die des flüssigen Benzols und der Lösung in Alcohol. Für die beiden letzteren findet er Banden bei: 263 | 260, 257 - 254, 251 | 2485, 245 | 242, 239 - 236, resp. 262 - 259, 256 2535, 2505 248, 244 242, 238 236. Das Spectrum des Dampfes wird als aus einer grossen Anzahl von Linien bestehend beschrieben, die in vier gleichartig gebauten Gruppen angeordnet sein sollen. Eine mit grösserer Dispersion (Rowlandgitter) ausgeführte Untersuchung von Friedrichs²) zeigt, dass das nicht richtig ist, sondern dass es sich um ein Bandenspectrum handelt. Es lassen sich acht Bandengruppen unterscheiden, deren jede aus einer grossen Anzahl von Banden besteht. Jede Bande und jede Bandengruppe nimmt nach längeren Wellen an Intensität ab. Die ersten Kanten dieser Gruppen liegen bei 2670, 2633, 2588, 2526, 2458, 2404, 2356, 2305. Es kann nicht zweifelhaft sein, dass die erste und dritte bis achte Gruppe den Bändern von Hartley entsprechen, wenn sie auch im Dampf erheblich nach kürzeren Wellen gerückt sind. 💚 Zu erwähnen wäre endlich noch, dass Martens³) aus der Dispersionseurve berechnet es müsse ein oder zwei Absorptionsstreifen bei etwa 171 $\mu\mu$ liegen.

Benzol-azo-β-naphtoldisulfosäure absorbirt nach Hartley) in dicker Schicht von etwa 600 μμ an. Bei Verdünnung sieht man ein Band zwischen 550 und 367, welches sich bis 530 –138 zusammenzieht. Die continuirliche Endabsorption beginnt dann bei etwa 274 μμ. Siehe Fig. 79.

Benzolhexachlorid; nach Hartley⁵) ist 1% Lösung durchlässig bis 232 $\mu\mu$, giebt kein Band.

Benz-synaldoxim giebt nach Hartley und Dobbie® dasselbe Spectrum wie Benz-antialdoxim.

Benzyläthyläther besitzt nach Abney und Festing 7) Linien und Bänder mit der in Klammern beigefügten Intensität, welche von 0 bis 1 wächst: 710 (16 2), B 866 873 (0 $^{-1}$ 4), B 873 885 (1), 885 887 (17 4 0), 907 -918 (0 $^{-3}$ 4), 949 + 985 (0 $^{-1}$ /2 0), L 1040 (1), 1132 (1), 1011 -? (0 1). Siehe Tafel III.

Benzylch lorid hat nach Spring's) ein Band bei 6069, ein Doppelband bei 5625. Für das Ultraroth geben Abney und Festing's): L 711 (1/2),

¹⁾ J. Pauer, Wiedem. Ann. 61, p. 363 379 (1897).

²⁾ W. Friedrichs, Inaug.-Dissert. Bonn. 1905.

³⁾ F. F. Martens, Drudes Ann. 6. p. 603-640 (1901).

⁴⁾ W. N. Hartiey, Trans. chem. soc. 51. p. 153 - 202 (1887).

⁵⁾ W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 39, p. 153-168 (1881).

⁶⁾ W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 77. p. 509 - 512 (1900).

⁷⁾ W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887--918 (1881).

S) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 33, p. 165-195 (1896).

- 1_4 867 (1/2), B 867 · 873 (1/2), B 873 —885 (1 0), B 964 ? (0 1/2), B 899 907 (0 + 3/4 0), B 907 913 (1/4), B 913 · 918 (1/2), B 918 922 (1/4), B 922 930 (1/2), B 1020 (1), B 1040 (1), B 1066 (1), B 1097 1105 (1), B 1138 1149 (1), Siehe Tafel III.
- Benzyl-Methylviolett 6B giebt nach Vogel⁴) in Alcohol ein Band etwa bei 600, welches sich bis etwa E erstreckt. In Wasser entsteht bei Zusatz von etwas Salzsäure ein zweites Band C 627, welches mit mehr Säure allein vorhanden ist.
- Benzylviolett zeigt nach Schütze²) Absorption zwischen C⁴2D und E⁴2b mit Maximum auf D. Formánek³) giebt zwei Streifen: in Wasser bei 5933 und 5413, in Aethylalcohol bei 5933 und 5473, in Amylalcohol bei 5946 und 5493.
- Berberidinsäure absorbirt nach Dobbie und Lauder⁴) in dicker Schicht von 1600 an. Bei Verdünnung erscheint ein Band 1248—3353, welches sich allmählich auf 3987—3467 zusammenzicht. Siehe Fig. 69.
- Berberinnitra t zeigt nach denselben Bänder 1625 1060 und 3684 3034. Ersteres verschwindet bei Verdünnung, bevor letzteres erscheint, welches sich dann auf 3612 3176 zusammenzieht. Siehe Fig. 67.
- Berliner Blau in Oxalsäure zeigt mach Härlin⁽³⁾) abnehmende Absorption von A bis E.
- Beta vulgaris, die rothe Rübe, enthält einen Farbstoff, der zur Weinfälschung benutzt wird. Nach v. Lepel^(a) giebt er Bänder 1)^(a) E. E. und b^(d) E. Vogel^(a) giebt eine Zeichnung, auch für die Aenderungen, welche das Spectrum durch Kupfersulfat und Alkali erleidet. Formanek^(a) findet in Wasser drei Bänder: 5445, 483, 4545, in Alcohol 5465, 4813, 453. Er beobachtet aber Veränderungen im Spectrum und meint, zu dem frischen Farbstoff gehöre nur das erste Band im Gelb, 545, die andern zu einem Zersetzungsproduct. Andere Angaben machen Uffelmann^(a)) und Müller^(a)).
- Bichloranthracen, absorbirt nach Hagenbach¹¹) nur das violette Ende des Spectrums.
- Bidioxymethylenindigo, absorbirt nach Liebermann und Haber (2) in Schwefelsäure stärker von D bis 550, schwächer von 550 bis E.
 - 1) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889, p. 360.
 - 2) M. Schütze, Zs. f. physik. Chem. 9, p. 109 | 136 (1892).
 - 3) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis... Berlin 1900.
 - 1) J. J. Dobbie and A. Lauder, Trans. chem. soc. 83, p. 605-625 (1903).
 - 5) J. Haerlin, Pogg. Ann. 118, p. 70-78 (1863).
 - 6) F. v. Lepel, Ber. chem. Ges. 11, p. 1552 | 15-6 (1878); ibid. 13, p. 766 | 768 (1880).
 - 7) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse... Berlin 1889, p. 441.
 - 8) J. Formánek, J. f. pract. Chemic. 62, p. 310 314 (1900).
 - 9) J. Uffelmann, Arch. f. Hygiene, 1, p. 442 499, 2, p. 196 222 (1883, 1884).
 - 10) N. J. C. Müller, Pringsheim, Jahrb. f. wiss, Bot. 20, p. 75 105 (1888).
 - 11) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65 89, 232-257, 375 105, 508 538 (1872).
 - 12) C. Liebermann und F. Haber, Ber. chem. Ges. 23, p. 1566 | 1567 (1890).

المهادة المعامدة والماد

TO SEE THE PROPERTY OF THE PARTY - Biebricher Scharlach oder Roth zeigt nach Girard und Pabst⁴) von E⁴ ² F an wachsende Absorption. Nach Buss²) findet man in Wasser Absorption von 515 bis 485 und 370—335, in Alcohol: 530—490, 365—338. In Schwefelsäure entsteht grüne Farbe und die Bänder: 715—640, 600—570, 458—415.— Nach Hartley³) liegt ein Absorptionsstreif in Alcohol bei 540—407. Siehe Fig. 81.
- Birkenrindenöl absorbirt nach Hartley und Huntington⁴) von etwa 320 un au.
- Bismarckbraun = Triamidoazobenzol, auch Vesuvin genannt, giebt nach Hartley) in Alcohol ein Band 540—361, in dünnerer Schicht 467—407. Siehe Fig. 76. Buss) giebt an: in Wasser Absorption von E an, mit Aufhellung zwischen 340 und 340. In Alcohol Band 520—420, Endabsorption von 340 an. In Salzsäure: 550—475 und von 335 an.
- Bisulfanthrachinon absorbirt nach Hagenbach) das violette Ende.
- Bittermandelöl hat nach Hartley und Huntington 4) ein Absorptionsband etwa bei 250 $\mu\mu$.
- Blauholz, das Holz von Haematoxylon campechianum, daher auch Campecheholz, englisch log-wood genannt, enthält nach Chevreuil den Farbstoff Hämatoxylin, dessen Oxydationsproduct Erdmann Hämatern nennt. Der wässrige Extract zeigt nach Haerlin's ein Band bei D¹/₂E und Absorption des Blau. Lepel⁹) giebt an, die Lösung zeige Absorption von Fan, ohne Band; bei Zusatz von Ammoniak trete ein Band bei D³/₄E und Absorption von b¹/₂F auf. Achnlich sind die Angaben von Vogel¹⁰). Nach Reynolds¹¹) beginnt das Band gleich hinter D, reicht bis D¹/₂E, die Endabsorption beginnt bei b¹/₃F. Auch Sorby¹²) beschreibt das Spectrum. Formanek¹³) giebt das Band bei 567, Absorption von 527 au.
- Bleu Coupier, absorbirt in Gelatine nach Acworth ¹⁴) 692 543; nach Eder ¹⁵) sind zwei Absorptionsstreifen vorhanden, ein starker bei 586, ein schwacher im Grün.

b Ch. Girard et Pabst, C. R. 101, p. 157 | 160 (1885).

²⁾ O. Buss, Inaug.-Dissert, Bern 1896.

³⁾ W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 153 202 (1887).

⁴⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 26 (1880).

⁵⁾ W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 153 202 (1887).

⁶⁾ O. Buss, Imag.-Dissert. Bern 1896.

⁷⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 148, p. 65 89, 232-257, 375-405, 508-538 (1872).

St J. Haerlin, Pogg. Ann. 118, p. 70 78 (1863).

⁹⁾ F. v. Lepel, Ber. chem. Ges. II. p. 1146 - 1151 (1878).

¹⁰⁾ H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse... Berlin 1889.

¹¹⁾ J. E. Reynolds, Chem. News 18, p. 49-51 (1868).

¹²⁾ H. C. Sorby, Proc. Roy. Soc. 15, p. 433-455 (1867).

¹³⁾ J. Formánek, Qualitative Spectralanalyse. Berlin bei Mückenberger 1900. Siche p. 95.

¹⁴⁾ J. J. Acworth, Wiedem. Ann. 32. p. 371 -406 (1891).

¹⁵⁾ J. M. Eder, Wien, Ber. 94, H. p. 75 94 (1886).

488 Kapitel V.

Blutlaugensalz, rothes, untersucht von Walter b und Bochlendorff 4). Die Lösung absorbirt die kürzeren Wellenlängen, etwa von 480 an.

- Bordeaux (aus Diazonaphtaliu und Sulfo-J-Naphtol) zeigt von D ½ E langsam ansteigende Absorption mit einem schwachen Maximum bei E nach Gigard und Pabst 3), bei 522 nach Formánek 4).
- Brasilholz oder Rothholz, Fernambukholz, das Holz verschiedener Arten Caesalpina, namentlich erista und brasiliensis. Enthält ein ungefarbtes Glucosid, Brasilin, welches durch Oxydation den Farbstoff liefert. Nach Hagenbache) ist ein Streif 576—554—534 vorhanden, dann von 490 an wachsende Absorption. Nach Vogel () liegt der Streif D () E bis E Auch Haerlin (), v. Lepel () und Sorb y () beschreiben das Spectrum. Reynolds (()) sieht neben dem Streifen D () E D () E noch einen schwächeren E () b E 3/1 b, Absorption von b an. Mit Ammoniak bleibe nur der erste Streif.
- Brillantgrün hat nach Girard und Pabst⁽³⁾ einen Streifen von C⁽³⁾(D. C⁽³⁾(D. nach Katz⁽⁴⁾) liegt das Maximum in Wasser, Alcohol und Chloroform bei 637, nach Formånek⁽⁴⁾ bei 6255 in Wasser, bei 629 in Aethylalcohol.

Brom siehe § 211.

Bromalizarin zeigt in Schwefelsäure nach Krüss¹²) 5150 und 4815.

Brombenzol siehe pag. 368.

- Bromoform zeigt nach Julius ¹³) Absorptionsmaxima bei 3.2 μ , 4.5, 6.4, 10.1, 12.7, 14.0; nach Iklé ¹⁴) liegen solche mit der in Procenten angegebenen Stärke der Absorption bei 1.08 μ (7 %), 1.92 (22 %), 2.85 (80 %), 3.24—3.44 (92 %), 4.42 (98 %), 5.20 (58 %), 5.6 (78 %), 6.30 (50 %), 6.68 (44 %), 7.47 (93 %), 8.0 (92 %).
- Bromoproteynochrom hat mach Beitler (5) in Alcohol ein unscharfes Band 582-484, wovon 571-532 stärker ist. Mit Salzsäure wird das Band schärfer 571-541, in verdümmter Natronlauge liegt es bei 576 551.

Bromopurpurin zeigt nach Krüss (2) in Schwefelsäure Bänder bei 5247 und 4924.

- 1) B. Walter, Wiedem. Ann. 38, p. 107-115 (1889).
- 2) W. Bochlendorff, Dissert. Erlangen 1890.
- 3) Ch. Girard et Pabst, C. R. 101, p. 157 [100 (1885).
- 4) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1900,
- 5) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65 89, 232 257, 375-405, 508 538 (1872).
- 6) H. W. Vog el, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
- 7) J. Haerlin, Pogg. Ann. 118 p. 70- 78 (1863).
- 8) F. v. Lepel, Ber. chem. Ges. H. p. 1146 1151 (1878).
- 9) H. C. Sorby, Proc. Roy. Soc. 15, p. 433 455 (1867).
- 10) J. E. Reynolds, Chem. News. 18, p. 49-51 (1868).
- 11) G. J. Katz, Dissert. Erlangen 1898.
- 12) G. Kritss, Zs. f. physik. Chem. 2. p. 312- 337 (1988).
- 13) W. H. Julius, Verh. k. Akad. v. Wet. Amsterdam. 1, 1 (1892).
- 14) M. 1klé, Dissert. Berlin 1903,
- 15) C. Beitler, Ber. chem. Ges. 31, 2, p. 1604 1610 (1898).

Brom wassers toff siehe pag. 367.

- Brucin ist zuerst von Stokes⁴) untersucht. Im sichtbaren Spectrum giebt es nach Vogel²) nichts. Nach Fraude³) zeigt es mit Ueberchlorsäure gekocht ein Band, das bei D beginnt, bei b⁴/₂ F das Maximum erreicht, bis F⁴ ₆G abfallt. Nach Hartley⁴) zeigt eine Lösung in Alcohol im Ultraviolett zwei Bänder: 317 286, 283 243.
- 3ryonin in Schwefelsäure ist nach Vogel? gelb, zeigt einen schwachen Streif E bis b!/3F, dann Absorption von F?/5G an.
- Bulbocapnin absorbirt nach Dobbie und Lauder 5) in Alcohol in dicker Schicht von 340 an. Bei Verdünnung erscheint ein Band 284 257, das sich allmählich auf 275 -264 zusammenzieht. Siehe Fig. 54.

∃utan siehe pag. 369.

- Butterfarbstoff ist Carotin oder Lutein. Siehe nächsten Band.
- Buttersäure zeigt nach Spring⁶) ein Band bei 6353; nach Hartley und Huntington⁵) lässt sie bis etwa 290 µµ durch.
- 3 utylalcohol hat nach Julius 5 im Ultraroth Absorptionsmaxima bei 3.4 μ , 6.8, 9.0.

C.

- Paffeïn, zuerst von Stokes) untersucht, lässt nach Hartley) bis 295 μμ hindurch. Krukenberg und Wagner) versetzen mit Chlorwasser und Salzsäure, dampfen ein, lösen Rückstand in Wasser. Die Lösung ist purpurfarbig, absorbirt bis B ½ C, hat ein Band auf F.
- Sajeputdihydrat absorbirt nach Hartley und Huntington 10) schwach von 271 an, stark von 232 $\mu\mu$.
- Dambaholz oder Gabanholz, englisch Camwood oder Barwood, stammt von Baphia nitida aus Afrika; es wird daher auch afrikanisches Rothholz genannt. Nach Preisser (1) ist der Farbstoff Santalin. Reynolds (2) beschreibt das Spectrum: es liegen Bänder b bis b % F, gleich hinter F bis F 3,5 G, auf G. In Alcohol mit etwas Ammoniak sind 2 Bänder vorhanden: D bis D ½ E, b ½ F bis F.
- 'amillenextract zeigt nach Müller 13) ein Absorptionsspectrum, welches offenbar zu Chlorophyll gehört.
 - 1) G. G. Stokes, Phil. Trans. 152, H. p. 599 619 (1862).
 - 2) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
 - 3) G. Fraude, Ber. chem. Ges. 12, p. 1558 | 1560 (1879).
 - 4) W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471 521 (1885).
 - 5) J. J. Dobbie and A. Lauder, Trans. chem. soc. 83, p. 605 625 (1903).
 - 6) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 38, p. 165 195 (1896).
 - 7) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, 1. p. 257-274 (1879).
 - St W. H. Julius, Verh. k. Akad. v. Wet. Amsterdam. 1, 1, (1892).
 - 9) C. F. W. Krukenberg und H. Wagner, Zs. f. Biologie. 21, p. 25-40 (1885).
 - 10) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31. p. 1-26 (1880).
 - 11) F. Preisser, J. f. pract Chem. 32. p. 129 -164 (1844).
 - 12) J. E. Reynolds, Chem. News. 18, p. 49 51 (1868).
 - 13) J. Müller, Pogg. Ann. 79, p. 344 350 (1850).

Campher absorbirt nach Hartley by von 222 µµ au.

Campheröl absorbirt nach Hartley) im Ultraviolett sehr schwach, ohne Bänder.

Camphersäure absorbirt nach Hartley!) von 257 µµ an.

Campechenholz siche Blauholz.

490

Canadin hat nach Dobbie und Lauder²) ein Band etwa 300 275 un.

Cannabistingtur, von Bridges) beschrieben, offenbar Chlorophyll

Carbostyril absorbirt nach Hartley und Dobbie bin dicker Schicht von 3612 an. Beim Verdünnen erscheint ein Absorptionsband 3467—2946, welches sich schliesslich auf 3334—3194 zusammenzieht. Siehe Fig. 42.

Carmin oder Carminsäure, der Farbstoff aus Cochenille, ist sehr viel untersucht. Nach Haerlin's zeigt sie einen Streif von E. F und starke Absorption des Blau und Violett. Nach Vogel® giebt die wässrige Lösung Absorption von D bis b mit 2 Maximis bei D ha E und auf E. Mit Säurezusatz erhält man Absorption von D+2E an mit 2 Maximis bei D+4E und b % F. In Alcohol wird D 2a E bis F 1/2G absorbirt mit Maximis kurz vor E und b % F. In Actzkali bekommt man Absorption von etwa 610 bis E. mit Maximis auf D und D /s E. Von Girard und Palist 7) liegen folgende Angaben vor: in Wasser Streifen C 1, (1) bis E 2, a F mit Maximum bei D25 E: mit Ammoniak: D45 E-E45 F. E45 F. E45 F. dann langsam wachsend. Cochenille in Alcohol giebt: DigE. EtaF. E 1/3 F = F 1/10 G. In Kalilauge wird absorbirt von C 7/1D bis F mit 2 Maximis bei D % F und D % F. Cochenille und Salpetersäure absorbirt von DigE an, zeigt 2 Maxima bei DigE und Eiger. Krukenberger giebt eine Zeichnung des Spectruns von Cochenille; danach liegen schwache Bänder bei D³/₄ E und b ¹₂ F, bei G beginnt starke Absorption. - Es liegen noch mehrere andere Angaben vor, die indessen nichts Neues bringen z. B. von Brewster"), Müller "), Uffelmann "), Chancel '4, Melde "), v. Lepel 11). Bremer 15) spricht von 3 Streifen in wässriger Lösung, der erste und dritte liegen bei 5600 und 5177; sie zeigen die seltene Erscheinung, dass sie sich mit steigender Temperatur nach kürzeren Wellen hin

- 1) W. N. Hartley, J. chem. soc. 39, p. 158 168 (1881).
- 2) J. J. Dobbie and A. Lander, Trans. chem. soc. 83, p. 605-- 625 (1903).
- 3) H. G. Bridge, Monthly micr. J. 6, p. 221 225 (1871).
- 4) W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans, chem. soc. 75, p. 640 662 (1899).
- 5) J. Haerlin, Pogg. Ann. 118, p. 70 78 (1863).
- 6) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
- 7) Ch. Girard et Pabst, C. R. 101, p. 157-160 (1885).
- St C. F. W. Krukenberg, Vergl. Physiol. Studien, 5, Abth. p. 72 99 (1881).
- 9) D. Brewster, Phil. Mag. (4) 24, p. 441 447 (1862).
- 10) J. Müller, Pogg. Ann. 72, p. 76 St (1817).
- 11) J. Uffelmann, Arch. f. Hygiene, 1, p. 442 469, 2, p. 196 222 (1883, 1884).
- 12) G. Chancel, C. R. 84, p. 848-351 (1877).
- 13) F. Melde, Pogg. Ann. 124, p. 91 93 (1865).
- 14) F. v. Lepel, Ber. chem. Ges. H. p. 1146---1151 (1878).
- 15) H. Bremer, Dissert, Erlangen 1890.



والمراجع المعارض المراجع المرا

A THE RESIDENCE OF THE PROPERTY OF THE PROPERT

verschieben. Campani) behauptet, das Spectrum der ammoniakalischen Lösung sei identisch mit dem von Blut Sorby²) bespricht die Spectra und ihre Unterschiede. Schmidt³) sagt, das Spectrum in Kalilauge habe drei Streifen bei D½E, auf b und kurz vor F; es sei identisch mit dem von Laccainsäure in Kalilauge. In Schwefelsäure liegen die Bänder: D¾E, b²/3E, F¹/4G. Auch Schunck und Marchlewski⁴) sehen drei Bänder sowohl in der alcoholischen als in der alkalischen Lösung.

- Carotin, der Farbstoff von Daucus carota, zeigt drei Bänder: in Alcohol etwa 490 175, 155 -415, 430--418. Genaueres siehe im nächsten Bande bei den Pflanzenfarbstoffen.
- Carthamin oder Safflor, der rothe Farbstoff von Carthamus tinctorius, zeigt nach Hagenbach⁵) in Alcohol Absorption von 573—462 und von 106 an. Nach Vogel⁶) sieht man in wässriger Lösung den Streif von b bis E, in Eisessig bei b ½ F. Achnliche Angaben machen Müller⁷) und Lubarsch⁸).
- Carvacrol zeigt nach Coblentz o) im Ultraroth Absorptionsbänder bei: 2.9 μ . 3.4, 2.9-3.1, 5.0 -5.1, 5.35, 5.85, 6.15, 6.25, 6.8, 6.95, 7.4, 7.8, 8.0, 8.55, 9.05, 9.45, 10.05, 10.6, 11.5, 12.25, 13.0 13.2, 13.55.
- Carvol giebt nach Hartley und Huntington ¹⁰) ein Band zwischen etwa 257 und 232 $\mu\mu$. Spring ¹¹) sagt, im sichtbaren Spectrum sei die Absorption undeutlich.
- Caseïn zeigt nach Soret () einen Absorptionsstreif bei 271 µµ. Sorby (3) sieht in der alcoholischen Lösung eines orangefarbigen Käses 2 Absorptionsstreifen, welche identisch mit denen der Orleansbeeren sind. Nach Hartley (4) reicht das Absorptionsband von 2948 bis 2572.
- Cassia ol lässt nach Martens (5) nur bis 336 $\mu\mu$ durch, Mit Alcohol verdünnt lässt es bis 305 und von 256 an durch. Aus der Dispersion berechnen sich Streifen metallischer Reflexion bei 271 und 185 $\mu\mu$. Hartley und Huntington (6) finden einen Streifen etwa zwischen 300 und 280 $\mu\mu$.
 - 1) G. Campani, Gazz. chim. Ital. 1, p. 471 472 (1871).
 - 2) H. C. Sor by Quart. J. of Sc. 2, p. 208, Chem. News. H. p. 186, 194, 232, 256 (1865); Monthl. micr. J. 6, p. 15 17 (1871); Nat. 4, p. 505 (1871); ibid. 5, p. 7.
 - 3) R. E. Schmidt, Ber. chem. Ges. 20, p. 1285 | 1303 (1887).
 - 4) G. Schunck und L. Marchlewski, Ber. chem. Ges. 27, 3, p. 2979-2985 (1894).
 - 5) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65 89, 232 257, 375 405, 508 538 (1872).
 - 6) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
 - 7) J. Müller, Pogg. Ann. 72, p. 76 81 (1847).
 - 8) O. Lubarsch, Pogg. Ann. 153, p. 420 440 (1874).
 - 9) W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 223 (1904).
 - 10) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1-26 (1880).
 - 11) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 33. p. 165 195 (1896).
 - 12) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (3) 10, p. 429 494 (1883).
 - 13) H. C. Sorby, Quart. J. mier. Sc. 9, p. 358 383 (1869).
 - 14) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51. p. 58--61 (1887).
 - 15) F. F. Martens, Drudes Ann. 6. p. 603-640 (1901).

492 Kapitel V.

- Cederholzől absorbirt nach Hartley und Huntington'i von etwa 274 uu an.
- Cedratől absorbirt nach Hartley und Huntington 5 etwa von 268 $\mu\mu$ au. Cevadin hat nach Hartley 3 Absorbtionsstreifen bei 3171 2857, 2831 2424.
- Chamüleïn blau. Nach Lommel³) beginnt die Absorption bei A. erreicht ein erstes Maximum bei D ½ E. ein zweites schwächeres bei E. dann nimmt sie langsam ab bis zum Ende des sichtbaren Spectrums.
- Chamäleïngrün. Nach Lommel³) beginnt die Absorption bei B. hat Maxima bei C²/₂, D. hinter D. kurz vor F. endigt bei E³/₂ b. Bei F³/₂ G beginnt wieder schwache Absorption.
- Chamaleuroth. Die Absorption beginnt nach Lommel 9 bei C, hat drei Maxima bei D % E, E, b % F, ist schwächer bis F 2 a G, nimmt dann wieder zu.
- Chica, Rother Farbstoff aus den Blättern von Bignonia chica; das Spectrum ist von Brewster⁴) gezeichnet.
- Chinaldin. Die Absorption beginnt nach Vogelb kurz vor E. erreicht ein Maximum kurz vor b. ein zweites auf F. wächst dann nach Ultraviolett.
- Chinalizarin. Liebermann und Wense") geben eine Zeichnung für die Lösung in Schwefelsäure. Danach liegen Absorptionsbanden bei Dua E. Dagegen gieht Krüss") die Zahlen 6403, 5759. 5338, 1964.
- Chinidin sulfat zeigt nach Hartley²) einen Absorptionsstreif bei 3737-2867, verdünnt bei 3178-3022.
- Chinin. Mit Chininsalzen hat sich wegen deren starker Fluorescenz zuerst Stokes') beschäftigt. Hartley?) findet zwei Absorptionsstreifen bei 3403-3033, 2984-2606, ebenso später Dobbie und Lander". Siehe Fig. 52. Für das sichtbare Spectrum theilt Vogel') Folgendes mit; eine Lösung von Chinin in Chlorwasser mit etwas Ammoniak hisst nur Grün durch. Versetzt man die Lösung eines Chininsalzes mit Chlorwasser, fügt dam gelbes Blutlaugensalz zu, so fürbt sich die Flüssigkeit roth, zeigt ein Band von D bis F, welches in der Mitte etwas schwächer ist.
- Chininsulfat absorbirt mach Hartley von 3716 bis 2865, verdündt von 3606 bis 3466; nach Schmidt (*) beginnt die Absorption bei 362, hat ein schwaches Maximum bei 328, nimmt dann wieder ab; von 250 an wird



¹⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 26 (1886).

²⁾ W. N. Hartley, Phil. Trans. 178, p. 471 521 (1885).

³⁾ E. Lommel, Pogg. Ann. 159, p. 514 - 536 (1876).

⁴⁾ D. Brewster, Phil. Mag. (4) 24, p. 441 447 (1862).

⁵⁾ H. W. Vogel, Practische Speltralanalyse . . . Berlin 1889.

⁶⁾ C. Liebermann und W. Wense, Ber, chem. Ges. 20, p. 862 866 (1887).

⁷⁾ G. Krüss, Zs. f. physik. Chem. 2, p. 312 -337 (1888).

⁸⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852, H. p. 463 | 562 (1852).

⁹⁾ J. J. Dobbie and A. Lauder, Trans. chem. soc. 83, p. 605-625 (1903).

¹⁰⁾ G. C. Schmidt, Physik. Zs. 1, p. 466 - 467 (1900).

Serve where the serve and the beside is a serve of the se

- Alles absorbirt. Nichols und Merritt¹) geben wohl wenig genau an, Chininsulfat absorbire von 420 an.
- 'himinbisulfat absorbirt nach Schmidt von 100 an, hat das Maximum bei 310-326; zwischen 298 und 259 ist die Lösung ziemlich durchsichtig, weiterhin wird Alles absorbirt.
- hinizarin zeigt nach Krüss²) in Schwefelsäure Bänder bei 5507, 5086,
 1830 (schwach). Nach Niementowski³) ist der erste Streif noch doppelt.
 Weitere Angaben macht Grimm.⁴)
- Chinizarin-Aethyläther zeigt nach Krüss?) Bänder: 5611, 5198, 4843 (sehwach).
- Chinizarin-Diäthyläther zeigt nach Krüss²) Bänder bei: 5774, 5354, 4914 (schwach).
- Chinolin zeigt nach Hartley⁵) Bänder bei 317--257; bei Verdünnung erscheinen drei Bänder: 317--310, 308--303, 303--289. Bei einem anderen Präparat war nur das erste Band vorhanden. Siehe Fig. 34.
- Chinolinhydrochlorid zeigt nach Hartley⁵) ein Band 340 274; bei Verdünnung zieht es sich zusammen auf 325 –274. Bei noch grösserer Verdünnung wird ein weiteres Band 242 220 sichtbar. Siehe Fig. 34.
- Chinolinblau siehe Cyanin.
- Chinolinroth absorbirt nach Vogel⁵) bei D³/₄E, b⁴/₂F; nach Formánek⁷) liegen die Streifen in Wasser bei 5288 und 4926, in Athylalcohol bei 5334 und 4963, in Amylalcohol bei 5311 und 497.
- Chinolinrothsulfosäure giebt nach Vogel 9 in Alcohol Bänder bei D ½ E und b ½ F.
- Chinon zeigt nach Hartley, Dobbie und Lauder's) in dicker Schicht Absorption von 3176 an. Bei Verdünnung kommt erst ein Band 3176--2802 zum Vorschein, welches sich allmählich verengt auf 2980--2881; nachdem es verschwunden ist, erscheint ein zweites Band 2615--2267, welches sich verengt auf 2573 2358. Siehe Fig. 83.
- Chinonchlorimid zeigt nach denselben in dicker Schicht Absorption von 3612 au; bei Verdünnung löst sich ein Band 3176—2311 ab, welches sich bis 3009 2830 zusammenzieht. Siehe Fig. 85.
- Chinon dichlorimid absorbirt von 3802 an. Bei Verdünnung erscheint ein Band 3467-2615, welches sich bis 3263-2840 zusammenzieht. Siehe Fig.87.
- Chinondioxim absorbirt nach denselben bis 4248, bei Verdünnung kommt
 - 1) E. L. Nichols and E. Merritt, Physic. Rev. 19, p. 18 36 (1904).
 - 2) G. Krüss, Zs. f. physik, Chem. 18, p. 559 562 (1895).
 - 3) St. Niementowski, Ber. chem. Ges. 33, 2, p. 1629 1636 (1900).
 - 1) F. Grimm, Ber. chem. Ges. 6, p. 506- 512 (1873).
 - 5) W. N. Hartley, J. chem. soc 47, p. 685 -757 (1885).
 - 6) Siehe A. W. Hofmann, Ber. chem. Ges. 20, p. 4 -20 (1887).
 - 7) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1900.
 - 8) W. N. Hartley, J. J. Dobbie und A. Lauder, Report. Brit. Ass. 1902. p. 99-119.

ein Band 3644—2314 heraus, welches sich allmählich bis 3176—3034 zu-sammenzieht. Siehe Fig. 86.

Chlor siehe § 218.

Chlorbenzol ist auf Durchlässigkeit im Ultraroth von Lachowicz b, im Ultraviolett von Pauer 2) untersucht. Letzterer findet in der Lösung die Banden: 2727—2705, 2652 2635, 2610 2600, 2570 2530, 2520 248. Siehe auch p. 369.

Chlorchromsäure siehe p. 367.

- Chlorkohlenstoff, CCl₄, giebt im Ultraroth nach Abney³) kein Absorptionsband, ebensowenig im Sichtbaren nach Russell und Lapraik⁴). Nach Liveing und Dewar⁵) findet sich im Ultraviolett Absorption von 3285-3045 mit Maximum bei 348. Von 260 an nimmt continuirliche Absorption zu, ist vollständig bei 2580.
- Chloroform ist viel im Ultraroth untersucht. Abney und Festing") finden: L 720 (1/2), L 732 (1/2), L 774 (1/2), L 792 (1/2), L 813 (1/2), L 833 (1/2), L 846 (%), L 867 (%), L 892 (1), L 907 (%), L 930 (%), L 949 (%), L 985 (1/2), 1011 (1/2), 1066 (1), 1165 (1). (L bedeutet Linie, die Intensität, in Klammer, wächst von 0 bis 1.) Siehe Tafel I. Iklé) findet Bänder mit der in Klammer beigefügten Absorption in Procenten: 1.916 μ (10%), 2.652 (36 %), 3.241 (73 %), 4.220 (60 %), 5.100 (41 %), 6.482 (52 %), 7.810 (87%). Ferner findet Coblentz*) Absorptionsmaxima bei etwa 3.3 μ, 6.78, 8.48, 10.02, 11.28, 12.30. Von 12.8 an wird nichts mehr durchge-Julius⁹) giebt Maxima bei 3.2 μ , 7.9, 8.7, 11.1, 14.5. das sichtbare Spectrum sehen Russell und Lapraik) Absorption bis 726, Bänder 717-712, 620 611 (die Zeichnung zeigt 616 607). Spring 10) misst 6267, 6133. Das Ultraviolett wird mich Soret 11 von 300 an absorbirt. Auch Hartley 12) findet, das kein Band vorhanden sei.

Chlorothymochi'non ist nach Agafanoff¹³) polychroitisch im Grünblau und Blau.

Chlorsäuren, siehe p. 365.

Chlorschwefel hat nach Julius 5 Absorptionsmaxima bei 3.9 μ , 64, 9.7, 14.1, 16.2.

- 1) K. Lachowicz, Ber. chem. Ges. 20, p. 735 -743 (1887).
- 2) J. Pauer, Wiedem Ann. 61, p. 363-379 (1897).
- 3) W. de W. Abney, Proc. Roy. Institut 1852.
- 4) W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 39, p. 168-173 (1881).
- 5: G. D. Liveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 35, p. 71-74 (1883).
- 6) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887 918 (1881).
- 7) M. Iklé, Inaug.-Dissert. Berlin 1903.
- 8) W. W. Coblentz, Physic. Rev. 17, p. 51 59 (1908).
- 9) W. H. Julius, Verh. k. Akad. v. Wet. Amsterdam, 1892, L.
- 10) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 33, p. 165 -195 (1896).
- 11) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (2) 61, p. 322 359 (1878).
- 12) W. N. Hartley, J. chem. soc. 89, p. 153 168 (1881).
- 13) V. Agafanoff, Arch. sc. phys. et nat. (4) 2. p. 319 364 (1896).

hlorsilber, siehe § 280.

'hlorwasserstoffsäure zeigt nach Abney und Festing') im Ultraroth einige schwache Absorptionslinien L 732 (½), L 741 (½), L 845, L 867 (½), L 949 (½); gleich darauf beginnt nach der Zeichnung völlige Absorption. Siehe Tafel I. Vergleiche auf p. 366.

'hromate zeigen nach Soret²) in wässriger Lösung zwei Bänder bei 399 bis 329 und 290 bis 232 $\mu\mu$.

hromoxychlorid siehe § 262.

thromsalze siehe § 292 bis § 303.

'hrysamminsaures Kali wegen Zweifarbigkeit von Brewster³) und Pulfrich⁴) untersucht.

'hrysanilin hat nach Acworth') ein Band 513-454, Maximum bei 477. Phipson') giebt eine Zeichnung. Das Nitrat absorbirt nach Hagenbach') von etwa 500 an continuirlich, ebenso nach Messerschmidt's) und Eder's, während es nach Vogel's) ein Band b 1/3 F bis F hat.

¹hrysazin zeigt in Schwefelsäure nach Krüss¹¹) zwei Bänder 5975 und 5380; Liebermann und Kostanecki¹²) geben eine kleine Zeichnung.

Thrysen. Morton (3) giebt Zeichnungen der Absorptionsspectra der festen Substanz und der Lösungen in Benzol, Chloroform, Aether, Terpentin, welche sich nicht in Wellenlängen umrechnen lassen; es sind 2 resp. 3 Banden vorhanden.

Thrysochinon zeigt nach Graebe und Hönigsberger (1) in Schwefelsäure blaue Farbe, absorbirt Orange, Gelb, einen Theil des Grün. Bei Verdünnung liegt das Band 610 - 510.

Chrysogen. Morton (*) giebt eine Zeichnung, die sich nicht berechnen lässt. Chrysoidin oder Metadiamidoazobenzolhydrochlorid absorbirt nach Messerschmidt⁸) einseitig des Blau und Violett, nach Landauer (6) von Ean. Nach Eder (7) dagegen ist ein Band zwischen Guud F vorhanden Hart-

- 1) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887-918 (1881).
- 2) J. L. Soret, Arch sc. phys. et nat. (2) 61. p. 322 -- 359 (1878).
- 3) D. Brewster, Phil. Mag. (3) 29, p. 331 332 (1846).
- 4) C. Pulfrich, Zs. f. Krystall. 6, p. 142 -459 (1882).
- 5) J. J. Acworth, Wiedem, Ann. 42, p. 371 106 (1891).
- 6) T. L. Phipson, J. chem. soc. (2) 7, p. 324 327 (1869).
- 7) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65 S9, 232 257, 375-405, 508-538 (1872).
- St. J. B. Messerschmidt, Wiedem. Ann. 25, p. 655 675 (1885).
- 9) J. M. Eder, Wien, Ber. 92, H. p. 1346 1372 (1885).
- 10) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
- 11) G. Krüss, Zs. f. physik. Chem. 2, p 312 337 (1888).
- 12) C. Liebermann und St. v. Kostanecki, Ber. chem. Ges. 19. p. 2327-2332 (1886).
- 13) H. Morton, Chem. News. 31, p. 35 36, 45-47 (1875), Pogg. Ann. 155, p. 551-579 (1875).
- 14) C. Graebe und F. Hönigsberger, Liebigs Ann. 311. p. 257-275 (1900).
- 15) H. Morton, Phil. Mag. (4) 44. p. 315 319 (1872).
- 16) J. Landauer, Ber. chem. Ges 14, p. 391-391 (1881).
- 17) J. M. Eder, Wien. Ber. 94, H. p. 378-403 (1886).

ley) macht genauere Augaben: Roth wird bis 719 absorbirt, 719—577 durchgelassen, das Weitere absorbirt. Bei sehr starker Verdünnung aber spaltet sich vom continuirlich absorbirten Theil ein Band 550—346 ab, welches sich allmählich auf 494—439 zusammenzieht. Siehe Fig. 75.

Chrysophausäure — Dioxymethylanthrachinon, zeigt nach Krüss?) in Schwefelsäure drei Bänder 6048, 5344, 1992.

Cinchomeronsäure — Pyridin-Jy-dicarbonsäure, giebt nach Hartley 9 ein starkes Absorptionsband 274 - 257.

Cinchonidin zeigt nach Hartley b das Spectrum von Cinchonia.

Cinchon id in sulfat hat nach Hartley) ein Absorptionsband 3361—2860, welches sich mit Verdünnung auf 3258—2907 zusammenzicht; das äusserste Ultraviolett wird von etwa 260 an absorbirt.

Cinchonin zeigt nach Hartley) und Dobbie und Lauders ein Band 3177 2615. Siehe Fig. 53.

Cinchotenin zeigt nach Hartley b das Spectrum von Cinchonin.

Citraconanhydrid giebt nach Abney und Festing⁶) im Ultraroth Linien und Bänder, deren Intensität in Klammer beigefügt ist, wachsend von 0 bis 1: Li710 ($\frac{1}{1}$), Li 850 ($\frac{1}{2}$), B 903 | 907 (0 $-\frac{1}{2}$ | 0), B 913 | 918 ($\frac{1}{2}$), Li 919 ($\frac{1}{2}$), 985 ($\frac{1}{2}$), 1020 ($\frac{1}{2}$), B 1040 | 1080 (0 $-\frac{3}{2}$) | 0), B 1105 | 1157 (0 $-\frac{1}{2}$) | ---0), B 1140 | 2 ($\frac{1}{2}$), Siehe Tafel III.

Citronella 51 giebt nach Hartley und Huntington 5) wachsende Absorption von etwa 300 au.

Cobaltsalze siehe \$ 301 bis \$ 310.

Cochenille siehe Carmin.

Codeïn, zuerst von Stokes") untersucht, dann von Hartley") welcher ein Band 2042 2863 und Absorption von etwa 256 an findet. Nach Vogel") zeigt Codeïn mit Rohrzucker und Schwefelsäure Bänder auf D und E bis b.

Coeruleïn zeigt einen Absorptionsstreif im Roth, der nach Formánek!!!) in Wasser bei 6027, in Alcohol bei 6085 liegt. Nach Buchka!!) hat auch das Acetat dort einen Streifen.

Coleïn, der Farbstoff der Pflanze Coleus Verschaffeltii, wird von Church 12) beschrieben; er sei vielleicht identisch mit dem Weinfarbstoff Oenulin von Glénard.

¹⁾ W. N. Hartley, Trans, chem. soc. 51, p. 153 202 (1887).

²⁾ G. Krüss, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 312---337 (1888).

³⁾ W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 41, p. 45 19 (1882).

⁴⁾ W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471 521 (1885).

⁵⁾ J. J. Dobbie and A. Lauder, Trans. chem. soc. 83, p. 805 825 (1903).

⁶⁾ W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, 111, p. 887 918 (1881).

⁷⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 81, p. 1-26 (1880).

⁸⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 152, II. p. 599-616 (1862).

⁹⁾ II. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.

¹⁰⁾ J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis ... Berlin 1990.

¹¹⁾ K. Buchka, Liebigs Ann. 209, p. 249-277 (1881).

¹²⁾ A. H. Church, J. chem. soc. (2) 15, p. 258 262 (1877).

Experience and the second of t

المستعدد المستعدد والمستعدد المستعدد والمستعدد والمستعدد والمستعدد والمستعدد والمستعد

- t'ong o zeigt nach Formánek!) in Wasser einen Streif 497, in Alcohol zwei bei 5261 und 494. — Vergleiche Benzidin.
- Congoroth absorbirt nach Girard und Pabst²) von F an; dem entspricht die Angabe von Formanek für Congoorange.
- ('opaïvaroth nennt Quincke') einen Farbstoff, der sich bei Zusatz von Salzsäure zu Harn von Menschen bildet, die ('opaïvaöl genommen haben. Das Spectrum zeigt einen schmalen Streif im Orange vor D, einen starken zwischen D und E, verbunden mit einem weiteren zwischen F und G, dann wachsende Absorption.
- Corallin zeigt nach Vogel⁴) in Alcohol einen Streif 585 -530, in Wasser 550 bis etwa 486. Eder⁵) giebt für Corallin in Gelatine 562. Nach Buss⁶) zeigt die Lösung in Wasser Absorption bei 542 -520, 495 -480, 430 410. In Alcohol ist das dritte Band deutlicher, liegt bei 445 -405.
- Corybulbin besitzt nach Dobbie und Lauder⁷) ein Band 2999—2748. Siehe Fig. 61.
- Corydaldin in Wasser absorbirt nach denselben in dicker Schicht von 3264 an. Bei Verdünnung erscheint ein Band 3143—2872 und die continuirliche Absorption beginnt bei 275, weicht dann allmählich zurück bis 231. Siehe Fig. 62.
- Corydalin ist zuerst' von Stokes') untersucht, dann von Dobbie und Lauder'). Es besitzt ein Band 2981 2615, welches sich bei Verdünnung auf 2952 2748 zusammenzieht, von 243 beginnt continuirliche Absorption, die allmählich zurückweicht. Siehe Fig. 57.
- Corydinsäure in Wasser absorbirt nach Dobbie und Lauder?) in dicker Schicht von 4456 an. Bei starker Verdünnung erscheint ein Band 3987 -3353, während die continuirliche Absorption von 300 $\mu\mu$ allmählich zurückweicht. Siehe Fig. 68.
- Cotarnin ist von Dobbie, Lauder und Tinkler) in verschiedenen Lösungsmitteln untersucht, ebenso eine Anzahl von Derivaten. Die Lösung in Wasser oder Alcohol, Cotarninsalze, das Hydrochlorid von Cotarnin-oxim zeigen 2 Bänder bei 3278 und 2500: die Lösung in Aether, Chloroform, Hydrocotarnin und dessen Salze, Aethylhydrocotarnin, Cyanohydrocotarnin haben nur ein Band bei 2857. Cotarnin-hydrobromid hat nach Hartley¹⁰) Bänder bei 3600–3033, 2740–2310.
 - 1) J. Formanck, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1900.
 - 2) Ch. Girard et Pabst, C. R. 101, p. 157--460 (1885).
 - 3) H. Quincke, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharm. 17. p. 273 277 (1888).
 - 4) H. W. Vogel, Ber. chem. Ges. 11, p. 913 920, 1363-1371 (1878).
 - 5) J. M. Eder, Wien. Ber. 92, II. p. 1346-1372 (1885).
 - 6) O. Buss, Inaug.-Dissert. Bern 1896.
 - 7) J. J. Dobbie and A. Lauder, Trans. chem. soc. 83, p. 605-628 (1903).
 - S) G. G. Stokes, Phil. Trans. 152, H. p. 599-619 (1862).
 - 9) J. J. Dobbie, A. Lauder and Ch. K. Tinkler, Trans. chem. soc. 83, p. 598-605 (1903).
 - 10) W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471-521 (1885).

Creatinin: nach Hartley beginnt Absorption bei etwa 266 uu.

- Croceïnscharlach besitzt nach Hartley?) ein Band, welches in dicker Schicht von 580 bis 283 reicht, bei Verdünnung sich auf 520-479 zusammenzieht. Siehe Fig. 79. Dagegen giebt Formanek in wahrschein lich für einen anderen Stoff, an: in Wasser 537 und 503, in Alcohol 539 und 505.
- Cryptopin in Schwefelsäure zeigt nach Vogel⁴) Bänder kurz vor D und bei D²/₃E.
- Cubebenől absorbirt nach Hartley und Huntington⁵) continualich von etwa 240 µµ au.
- Cubebin in Schwefelsäure giebt nach Vogelb einen Streif auf E.
- Cudbear siehe Persio.
- Cumol Isopropylbenzol, zeigt nach Spring") Bänder bei 6377 und 6121.
- Cumol-azo-\$\beta-naphtoldisulfosaure absorbirt meh Hartley 5 in dicker Schicht von 600 an; bei Verdünnung wird ein Band 583-378 sichtbar, welches sich allmählich zusammenzieht bis 549-445. Siehe Fig. 79.
- Cupreïn hat nach Dobbie und Lauder's) dasselbe Spectrum, wie Chinin.
- Curcuma, dessen Farbstoff auch Curcumin genannt wird, absorbirt nach Hagen-bach 9) von etwa 513 an, ebenso nach Messerschmitt 19) und Vogel 9, während Müller 11) den Beginn der Absorption bei Bansetzt. v. Lepel 12) findet Absorption von kurz vor F an; bei Zusatz von Ammoniak werde ein Band auf F sichtbar. Buss 13) giebt an, die Lösung von Curcumin in Alcohol zeige ein Band 450—405. Maximum 125.
- Cyankali. Nach Soret¹⁴) beginnt Absorption schwach bei 323, stark bei 274, erreicht ein Maximum bei 232, wird schwächer bei 227, um dann wieder zu wachsen.
- Cyanamin, absorbirt nach Witten) das Spectrum bis zum Grün, lässt die andere Hälfte ungeschwächt.
- Cyan'in Chinolinblau. Das Absorptionsspectrum dieses Stoffes ist ansserordentlich oft beschrieben, da Cyanin vielfach zur Pr\u00e4fung der Gesetze
 - 1) W. N. Hartley, Proc. Roy. Soc. 48, p. 529 531 (1888).
 - 2) W. N. Hartley, J. chem. soc. 51, p. 153 202 (1887).
 - 3) J. Formánek, Spectralandytischer Nachweis . . . Berlin 1900.
 - 4) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse ... Berlin 1889.
 - 5) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 26 (1880).
 - 6) W. Spring, Bull. Acc. Belg. (3) 33, p. 165-195 (1896).
 - W. N. Hartley, Trans. chem. sec. 51, p. 153 202 (1887).
 - S) J. J. Dobbie and A. Lander, Trans. chem. soc. 83, p. 605-628 (1903).
 - 9) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65-89, 232-257, 375-405, 508 538 (1872).
 - 10) J. B. Messerschmidt, Wiedem. Ann. 25, p. 655 675 (1885).
 - 11) N. J. C. Müller, Pringsheims Jahrb, f. wiss, But. 20, p. 78 165 (1888).
 - 12) F. v. Lepel, Ber. chem. Ges. H. p. 1146 1151 (1878).
 - 13) O. Buss, Inaug.-Dissert. Bern 1896.
 - 14) J. L. Soret, C. R. 97, p. 572 -575 (1883).
 - 15) O. N. Witt, Ber. chem. Ges. 28, p. 2247-2252 (1890).



der anomalen Dispersion benutzt worden ist. Phipson 1) giebt zuerst eine Zeichnung. Schiff?) findet im Wasser ein Band zwischen D und E. welches bis zur Verdünnung 1:500000 sichtbar bleibe. Vogel3) findet in Wasser 630-570, fest zwei Bänder 640 640 und 590-530. Ketteler4) giebt für den Streifen in Lösung 595, bestätigt die zwei Bänder des festen Cyanin. Pulfrich b) giebt in Alcohol 590, in Terpentin 605, in Chloroform 6035, in CS2 6170. Ketteler und Pulfrich) finden in Alcohol 594. Eder) erhält in Alcohol 590, in Wasser 595, in Gelatine 590. Acworth') dagegen sieht wieder zwei Bänder, 629 591, Maximum 595. 571--532, Maximum 554. Katz⁹) findet in Alcohol 589, in Aether 592, in Chloroform 601, in Benzol 610. Stöckl 10) bestimmt für festes Cyanin 566, in Lösung schwanken seine Zahlen zwischen 580 und 590. Pflüger 11) findet für festes Cyanin das Band zwischen 650 und 500, Maximum bei 570, im Ultraviolett keine Absorption. Wood und Magnusson 12) dagegen erhalten im Ultraviolett noch einen starken Streif bei 372. Darauf findet Pflüger (3) mit dicker Schicht eine Spur von Absorption bei 340; es liegen offenbar verschiedene Präparate vor. Nutting (1) bemerkt, dass durch Belichtung die Stärke der Absorption abnimmt, - Formánek (5) findet in Wasser 633, in Alcohol 621. Endlich untersucht Coblentz 16) im Ultraroth, findet Bänder bei 3.5, 6.5, 8.2 µ.

Cyanverbindungen. Miller 17) und Soret 18) finden Cyanwasserstoffsäure und Cyanide sehr durchsichtig im Ultraviolett, ebenso Hartley (19); dann untersuchen Hartley, Dobbie und Lauder 29) zahlreiche Cyanurverbindungen, die Absorption der kürzesten Wellen zeigen, welche mit wachsendem Moleculargewicht der Verbindung nach längeren Wellen rückt.

- 1) T. L. Phipson, J. chem. soc. (2) 7, p. 324 327 (1869).
- 2) H. Schiff, Ber. chem. Ges. 4, p. 471-475 (1871).
- 3) H. W. Vogel, Ber. chem. Ges. 11, p. 913-920, 1368-1371 (1878).
- 4) E. Ketteler, Wiedem. Ann. 12, p. 181 549 (1881).
- 5) C. Pulfrich, Wiedem, Ann. 14, p. 177 218 (1881).
- 6) E. Ketteler and C. Palfrich, Wiedem. Ann. 15, p. 337 -378 (1882).
- 7) J. M. Eder, Wien, Ber. 92, H. p. 1316-1372 (1885).
- St J. J. Acworth, Wiedem, Ann. 42, p. 371 406 (1891).
- 9) G. J. Katz, Dissert, Erlangen 1898.
- 10) K. Stöck I, Dissert. München 1900.
- A. Pflüger, Wiedem, Ann. 56, p. 412+432 (1895); ibid. 65, p. 473 224 (1898).
- R. W. Wood and C. E. Magnusson, Proc. phys. soc. 17, p. 36 45 (1901).
- A. Pflüger, Drudes Ann. 8, p. 230 232 (1902).
- 14) P. G. Nutting, Nat. 66, p. 416 (1902).
- 15) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis... Berlin 1900.
- 16) W. W. Coblentz, Physic. Rev. 16, p, 119-122 (1903).
- 17) W. A. Miller, Phil. Trans. 152, H. p. 861 887 (1862).
- J. L. Soret, Arch. sc. phys. et mt. (2) 61, p. 322 -359 (1878).
- 19) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 41, p. 15-49 (1882).

500 Rapitel V.

..... L.....

- Cyanosin hat ein Band, welches nach Eder 1) in Alcohol bei 552, in Wasser bei 543, in Gelatine bei 555 liegt. Messerschmidt 2) findet in Alcohol ++ Ammoniak 530, in Gelatine 555. Dagegen giebt Formånek 3) in Wasser 535 und 199, in Alcohol 549 und 540. Zusatz von Salpetersäure erzeugt drei Streifen: 524, 488, 457, von welchen der mittelste am stärksten ist.
- Cyanurchlorid absorbirt mach Hartley, Dobbie und Lauder i continuirlich, in dicker Schicht von 3016 an.
- Cyanursäure. Hartley⁵) findet ein Band 275- 257, volle Absorption von 240 an; später⁶) stellt sich heraus, dass es von einer Verunreinigung herrührte und nur continuirliche Absorption von etwa 250 an vorhanden ist. Cyanurtriamid siehe Melamin.
- Cymol. Hartley und Huntington') finden ein Band bei 274, durch welches sich noch $\frac{1}{20000}$ nachweisen lässt.⁷)

Ð.

- Dahlia, das Chlorhydrat des Triäthylrosanilin, giebt nach Busse) in Alcohol Bänder bei 608-553, 552-540, in Wasser 595-577, 540-530; mit Brom in Wasser: Absorption bis 640, Band 580-570, von 480 an; mit Brom in Alcohol: Band 640-570. Die Lösung in Schwefelsäure ist gelb, zeigt Band 450-410, Absorption von 335 an. v. Lepel® findet in allen Lösungsmitteln ein Band gerade auf D. Formånek® beschreibt zwei verschiedene Sorten: Dahlia R giebt in Wasser ein Band 5511; mit Salpetersäure entstehen zwei Bänder 631 und 583; in Alcohol 559 Dahlia B giebt in Wasser: 588 und 537, in Alcohol 588 und 544.
- Dehydrobenzoylessigsäurezeigt mach Baeyer und Perkint") in Schwefelsäure olivengrüne Farbe, beim Erwärmen violette mit dem Spectrum des Indigo.
- Dehydrocorydalinnitrat in Wasser giebt nach Dobbie und Lauder!!) ein Absorptionsband 2981—2615, welches sich bei Verdünnung zusammenzieht zu 2952—2748; die weitere continuirliche Absorption weicht dabei von 250 μμ allmählich zurück. Siehe Fig. 66.
 - 1) J. M. Eder, Wien. Ber. 92, H. p. 1346-1372 (1885).
 - 2) J. B. Messerschmidt, Wiedem. Ann. 25, p. 655-675 (1885).
 - 3) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis . . . Barlin 1900.
 - 4) W. N. Hartley, J.J. Dobbie and A. Lander, Trans. chem. soc. 79, p. 848 | 863 (1901)
 - W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 41, p. 45 49 (1882).
 - 6) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 26 (1880).
 - 7) W. N. Hartley, J. chem. Soc. 87, p. 676-678 (1880).
 - 5) O. Buss, Inaug.-Dissert. Bern 1896.
 - 9) F. v. Lepel, Ber. chem. Ges. H. p. 1146-1151 (1878).
 - 10) A. Baeyer und W. H. Perkin, Ber. chem. 17, p. 59 66 (1884).
 - 11) J. J. Dobbie and A. Lauder, Trans. chem. sec. 83, p. 605 625 (1903).



- Delphinin zeigt nach Hock) in Schwefelsäure ein Band bei D //a E, welches bei Zusatz einer Spur Salpetersäure noch stärker wird.
- Desoxyalizarin in Schwefelsäure hat nach Roemer und Schwarzer²) einen Absorptionsstreif bei D.
- Desoxyisoanthraflavinsäure absorbirt nach denselben Gelb.
- Diacetyl-Alizarin hat nach Perkin³) in Alkalien starke Absorption im Orange, wohl zwei unscharfe Bänder.
- Diacetyl-Codeïn hat nach Hartley) ein Band 2976—2609, welches sich bei Verdünnung auf 2942 2710 zusammenzieht.
- Diacetyl-Indigo zeigt nach Liebermann und Dickhuth⁵) in Benzol ein Band von D bis E.
- Diaethylacetessigäther zeigt nach Abney und Festing 6) folgende Linien und Bänder: B 900 907 (0 $^{-1}/_2$), B 907 913 ($^{1}/_1$), B 913 917 (1), B 917 922 ($^{1}/_2$ 0), L 1003 ($^{1}/_1$), L 1020 ($^{1}/_2$), L 1040 ($^{1}/_2$), B 1047 1066 ($^{1}/_2$ 1 $^{-1}/_2$), B 1020—1066 (0 $^{-1}/_2$), B 1066—2 ($^{1}/_2$), B 1096 1107 (1 $^{-1}/_2$), 1159 1171 (1 $^{-1}/_2$). Siehe Tafel II.
- Diaethyläther ist im Ultraroth von Abney und Festing® untersucht. Sie finden folgende Linien und Bänder: L 741, B 907—920 (1), B 958 985 (0-1), B 1040-1075 (0-1-0), B 1086 (1), B 1135 (1), B 1165 (1), B 1075 -? (1/2). Die Intensitäten wachsen von 0 bis 1. Es bedeutet 0-1-0, dass im Bande die Intensität mit 0 beginnt, auf 1 anwächst, dann wieder auf 0, abnimmt. Siehe Tafel II.
- Diathylamin beginnt nach Hartley und Huntington⁵) im Ultraviolett bei 330 μμ continuirlich zu absorbiren.
- Diathylamidophenonaphtoxazimchlorhydrat Aethylnilblau, absorbirt nach Möhlau und Uhlmann⁸) von B bis D¹/₂ E mit zwei Maximis bei C und D.
- Disthylamidophenonapthoxazon absorbirt nach denselben von $C^{1}/_{2}D$ bis F mit zwei Maximis bei $D^{2}/_{5}$ E und $E^{3}/_{2}F$, Das Sulfat, gleich Phenolblau, absorbirt von B bis $D^{3}/_{1}E$, mit Maximis bei $C^{3}/_{3}D$ und D.
- Diäthylanthraflavin zeigt nach Schunck") in Schwefelsäure ein scharfes Band zwischen Gelb und Grün.
- Diäthylisoanthraflavin hat nach demselben zwei unscharfe Streifen zwischen Gelb und Grün.
- Diathyldemethylthioninchlorid asym, giebt nach Bremer 10) in Chloro-
 - 1) C. Hock, C. R. 93, p. 849 851 (1881).
 - 2) H. Roemer und M. Schwarzer, Ber. chem. Ges. 15, p. 1040 1045 (1882).
 - 3) W. H. Perkin, J. chem. soc. (2) 11, p. 425 433 (1873).
 - i) W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471 521 (1885).
 - C. Liebermann und F. Dickhuth, Ber. chem. Ges. 24, p. 4130 (1891).
 - 6) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, 411, p. 887 -918 (1881).
 - 7) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, 1, p. 257 274 (1879).
 - 8) R. Möhlau und K. Uhlmann, Liebigs Ann. 289, p. 90 -130 (1886).
 - 9) E. Schunck, Chem. News. 33, p. 233 | 234 (1876).
 - 10) H. Bremer, Dissert, Erlangen 1890,

form ein Band 662, welches mit steigender Temperatur nach kürzeren Wellen rückt.

- Diäthylthionin in Wasser erzeugt nach Bernthsen und Goske b zwei Bänder, ein stärkeres bei 625, ein schwächeres bei 580.
- Diäthylthionin, jodwasserstoffsaures symmetr., giebt in Alcohol nach Althausse und Krüss?) Bänder bei 6211, 6042, 5780.
- Diamantgrün absorbirt nach Pflüger³) von 700–553 mit zwei Maximis, dann von 460 an vollständig. Formánek⁴) findet für ein Präparat von Bayer & Co in Wasser 5783, in Alcohol 6448 und 592, für Präparate der badischen Soda- und Anilinfabrik nur einen Streifen, in Wasser 6255 resp. 6182, in Alcohol 629 resp. 623.
- Diamidoazobenzol siehe Chrysoïdin.
- Diamidoazobenzolsulfosäure absorbirt mach Landauer³) von Fan mit wachsender Stärke. In Salzsäure beginnt die Absorption schon bei b.
- Diamidoindigo zeigt nach Eder*) ein Absorptionsband bei 623, welches nach kürzeren Wellen flacher verläuft.
- Di-p-amidoanthrarufin. Schmidt und Gattermann beschreiben zwei Isomere, die in Schwefelsäure gelb ohne Absorptionsstreifen sind. Mit Borsäure bilden sich Boräther: der erste ist blau, zeigt einen Streif im Roth, einen schwächeren im Grün; beim zweiten ist die Farbe violett, die Streifen stark nach Blau verschoben.
- Diamidostilbendisulfosäure wird in Combination mit anderen Körpern von Grebe's studirt; die Lösung findet in concentrirter Schwefelsäure statt:
 - D+2 Phenol Brillantgelb, giebt ein Band 627 bis kurz vor F.
 - $\mathrm{D} + 2$ Phenoläthyläther Chrysophenin, verhält sieh ebenso.
 - 1) + 2 Salicylsaures Na = Hessisch Gelb, verhält sich ebenso.
 - D+2 β -Naphtylaminsulfosäure Hessisch Purpur B, absorbirt die langen Wellen bis D. Bei Zusatz von Wasser ändert sich die blaue Farbe in Violett, es ist dann ein Band 627 bis F vorhanden, Maximum etwa 610.
- Diamidotriphenylkarbinolanhydridohlorid giebt nach Formanek") in Wasser Bänder bei 5403 und 4837. In Alcohol erhält man ") Bänder 5910 und 5635, die bei starker Verdünnung ein Baud 5770 bilden.
- Diaminophenazoxoniumbromid absorbirt nach Kehrmann¹¹, von 187 an mit ziemlich scharfer Grenze.
 - 1) A. Bernthsen und A. Goske, Ber. chem. Ges. 20, p. 924 934 (1887).
 - 2) M. Althausse und G. Krüss, Ber. chem. Ges. 22, p. 2065 2070 (1889).
 - 3) A. Pflüger, Wiedem. Ann. 58, p. 670 673 (1896).
 - 4) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1900.
 - 5) J. Landauer, Ber. chem. Ges. 14, p. 391-394 (1881).
 - 6) J. M. Eder, Wien. Ber. 111, Hb. p. 1015-1023 (1902).
 - 7) R. E. Schmidt und L. Gattermann, Ber. chem. Ges. 29, 3, p. 2931-2943 (1896).
 - 8) C. Grebe, Zs. f. physik. Chem. 10, p. 673-698 (1892).
 - 9) J. Formánek, Zs. f. Farben- and Textil-Chemie. 2. Heft 24 (1903).
 - 10) J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie. L. Heft 7, 8, 9 (1902).
 - 11) F. Kehrmann, Ber. chem. Ges. 32, 3. p. 2601 2611 (1599).

A STATE OF THE PARTY OF THE PAR

Diaminophenazthioniumehlorid absorbirt nach demselben von 513 an. Dianisidiu. Grebe¹) zeichnet die Spectra der schwefelsauren Lösung einiger Combinationen, nämlich: mit 2 a-Naphtolsulfosauren Na — Benzo-azurin G; mit naphthionsaurem Na und a-naphtolsulfosaurem Na — Azo-violett; mit 2 methyl-3-naphtylaminsulfosaurem Na-Heliotrop. Alle absorbiren nur lange Wellen bis etwa D.

Diastase schwächt nach Hartley²) nur die kurzen Wellenlängen.

- Diazobenzol. Vogel³) untersucht Azofarbstoffe und findet: Diazobenzol combinirt mit β-Naphtolsulfosäure B, gebunden an Na, zeigt Bänder bei 522 und b²/₃ F; mit β-Naphtolsulfosäure S liegen die Streifen bei 5265 und b³/₃ F; mit β-Naphtolsulfosäure R bei 528 und b ½ F. Diese Angaben beziehen sich auf Lösungen in Schwefelsäure. In Alcohol liegt bei der ersten Substanz der erste Streif bei 503, der zweite b ½ F; bei der zweiten ist nur ein Streif b bis F, bei der dritten E bis F vorhanden.
- Diazobenzolchlorid. Bamberger und Bordt⁴) untersuchen einige Combinationen, wobei die Grenze der Absorption, die nach kürzeren Wellenlängen hin liegt, gemessen wurde. Sie fanden für diese Grenze: Diazobenzolchlorid combinirt mit: a-Naphtylamin: 5576, mit Tetrahydro-a-Naphtylamin 5385, mit a-Naphtol 5346, mit Tetrahydro-a-Naphtol 4929.
- Diazobenzolsulfosäure wurde von denselben untersucht. Combinirt mit a-Naphtyalmin liegt die Grenze bei 5313, mit Tetrahydro-a-Naphtylamin bei 5082. Das Natronsalz mit a-Naphtol giebt sie bei 5622, mit Tetrahydro-a-Naphtol bei 5056, mit a-Naphtylamin bei 5698, mit Tetrahydro-a-Naphtylamin bei 5323.
- Diazoresorufin hat nach Lubarsche) zwei Absorptionsstreifen: der erste beginnt mit scharfer Grenze kurz vor D, hat sein Maximum bei D ½ E; das zweite Maximum liegt bei E bis b, von F ¼ G an wächst wieder die Absorption. Nach Eder) liegen die Streifen bei 589 und 544.
- Diazotoluol. Vogel³) untersucht Combinationen von σ- und p-Diazotoluol. Das Na-Salz von σ-Diazotoluol mit β-Naphtolsulfosäure B giebt 2 Bänder: 5325 und b³/5 F; mit β-Naphtolsulfosäure S bei 5365 und b¹/2 F, mit β-Naphtholsulfosäure R bei 538 539 und b²/5 F. Dies bezieht sich auf Lösung in Schwefelsäure; in Alcohol ist die Lage: 510 und b F¹/5, 523 und b³/5 F, 530 und b²/5 F. Die Combinationen von p-Diazotoluol mit den 3 Säuren geben in Schwefelsäure Bänder: 536 und b¹/2 F, 5405 und b²/5 F, 542 543 und b³/5 F; in Alcohol: 542 und dicht hinter F, 527 und b¹/2 F, 533 und b³/5 F.

¹⁾ C. Grebe, Zs. f. physik, Chem. 10, p. 673 - 698 (1892).

²⁾ W. N. Harriley, Trans. chem. soc. 51, p. 58-61 (1887).

³⁾ H. W. Vogel, Berl. Ber. 1887, p. 715 -722.

⁴⁾ E. Bamberger and F. Bordt, Ber. chem. Ges. 22, p. 625 634 (1889).

⁵⁾ O. Lubarsch, Pogg. Ann. 153, p. 420 440 (1874).

⁶⁾ J. M. Eder, Wien, Ber. 94, H. p. 75 91 (1886).

1.

- Dibenzoylmethan absorbirt nach Hartley, Dobbie und Lauder) in dickerer Schicht von 3810 an. Bei Verdünnung erscheinen zwei Bänder, 3271—2812 und 2581—2322, welche sich allmählich zusammenziehen auf 3183—2886 und 2565—2322.
- Dibenzylessigäther ist im Ultraroth von Abney und Festing?) untersucht. Sie finden folgende Linien (L) und Bänder (B) mit beigefügter Intensität, die von 0 bis 1 wächst: L 867 (42), B 867 873 (0 44), B 873 885 (1), B 885 887 (44 0), L 903, B 913 912 (0 42 0), B 968 1402 (0 1), 1020 (1), 1040 (1), 1102 (1), Siehe Tafel III.
- Dibromamidoindigo in Schwefelsäure zeigt nach Krüss und Occonomides3) ein Band bei 5900-5802.
- Dibromanthracen hat nach Krüss!) in Schwefelsäure drei Bänder: 6081, 5662, 5380.
- Dibromchinizarin zeigt nach Liebermann und Riiber") in Schwefelsäure blaue Farbe und zwei Bänder, wie Chinizarin, aber stark nach Roth verschoben; Monobromchinizarin habe auch zwei Bänder in mittlerer Lage. Wellenlängen sind nicht gegeben.
- Dibromdinitrofluorescein in wässriger Lösung hat nach Krüsst) ein Band bei 5020. Durch Alkali wird das Spectrum nicht geändert. In Alcohol sieht man zwei Bänder 5150 und 1851, mit Kalilauge nur eines 5123. Das Kalisalz giebt nach Formanekt) in Wasser ein Band bei 5168.
- Dibromfluorescein zeigt nach Krüss") in Wasser 5024, mit Kalilauge 5048; in Alcohol 5064 und 4767, mit Kalilauge nur 5094.
- Dibromindigo hat nach Krüss und Oeconomides) in Chloroform ein Band 6285--6230.
- Dibromresoreinbenzein absorbirt nach Cohne) in Schwefelsäure Blau und Violett. In ammoniakalischem Alcohol ist bei starker Verdünnung ein Band im Grün sichtbar.
- Dichloranthracen absorbirt nach Hagenbach") nur das violette Ende. Dasselbe findet Krüss4) für die Lösung in Chloroform, während in Schwefelsäure zwei Bänder bei 6072 und 5656 auftreten.
- Dichlorbenzol hat nach Russell und Lapraik (**) Absorption bei 715 708, 611 609.
 - 1) W. N. Hartley, J. J. Dobbie and A. Lander, Trans. chem. soc. 79, p. 848 863 (1961).
 - 2) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887-918 (1881).
 - 3) G. Krüss und S. Occonomides, Ber. chem. Ges. 16, p. 2051 2056 (1880).
 - 1) G. Krüss, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 312 | 337 (1888).
 - 5) C. Liebermann und C. N. Riiber, Ber, chem. Ges. 33, 2, p. 1658 [1961] (1966).
 - 6) G. Krüss, Ber. chem. Ges. 18, p. 1426 1433 (1855).
 - 7) J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie. 2. Heft 7, 8, 9 (1902).
 - 8) G. Cohn, J. f. pract. Chem. 156, p. 384-410 (1893).
 - 9) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65 89, 282-257, 375 405, 508 538 (1872).
 - 10) W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 39, p. 165 173 (1884).

- Dichloreosin Dichlortetrabromfluorescein. Das Kalisalz hat nach Le Royer) in wässriger Lösung zwei Bänder, gerade vor E und vor F. Siehe Tetrabromdichlorfluoresceïn.
- Dichlorfluoresceïn zeigt nach demselben ein Band bei E 1/2 F.
- Dichlorfluores ceïnmonona trium == Aureosin, giebt nach Voge 12) Bänder bei 500 - 490 und bei F 1/3 G.
- Dichlorpararosanilin in Alcohol hat nach Heumann und Heidlberg³⁾ zwei Absorptionsstreifen zwischen D und E, ähnlich wie Fuchsin, nur mehr nach Roth hin gelegen.
- Dichlorthiodiphenylamin hat in concentrirter Schwefelsäure nach Unger und Hofmann⁴) ein breites Absorptionsband, Maximum 569, daneben ein schwächeres.
- Didymsalze siehe Kap. IV.
- Digitalin zeigt nach Hock⁵) fest oder in Salzsäure einen Streif auf F, dann Absorption von F¹/₂G an. In Schwefelsäure sind zwei Bänder, E b und bei F vorhanden; mit ein paar Tropfen Salzsäure werden diese Bänder schwächer, es tritt ein drittes bei D auf. Andere Reactionen von Poehl bespricht Vogel²). Im Ultraviolett absorbirt Digitalin nach Hartley⁶) von etwa 360 an. Tinctur von Digitalis untersucht Bridge⁷); er sieht offenbar das Chlorophyllspectrum.
- Dihydrobenzol Cyclohexadien, zeigt nach Baeyer') in Alcohol mit Schwefelsäure sehr characteristische Absorption, zwei starke Bänder in Gelb und Grün, ein schwaches im Blau.
- Dihydroxybenzole sind von Hartley") untersucht. Die Meta-Verbindung lässt durch bis 2885, die Ortho-Verbindung bis 2942, die Para-Verbindung bis 3473.
- Dijodfluorescein Pyrosin, hat nach Vogel?) in Wasser einen Streif auf b, ein zweiter ist undeutlich. In Alcohol liegt der erste Streif bei 530, für einen zweiten ist die Lage nicht angegeben. In saurer Lösung haben die Streifen etwas kleinere Wellenlänge als b und F.
- Diketohexamethylen. Nach Hartley und Dobbie¹⁰) ist kein Band sichtbar, sondern continuirliche Absorption beginnt bei 3087.
- Dimethylalizarin giebt nach Niementowski¹¹) in Ammoniak dasselbe
 - 1) A. Le Royer, Liebigs Ann. 238, p. 350 361 (1887).
 - 2) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
 - 3) K. Heumann und Th. HeidTherg, Ber. chem. Ges. 19, p. 1989 (1986).
 - 4) O. Unger und K. A. Hofmann, Ber, chem. Ges. 29, 11, p. 4362 -- 1368 (1896).
 - 5) C. Hock, C. R. 93, p. 849 851 (1881).
 - 6) W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471 521 (1885).
 - 7) H. G. Bridge, Monthly micr. J. 6, p. 224 225 (1871).
 - 8) A. Baeyer, Ber. chem. Ges. 26, p. 229 231 (1893).
 - 9) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 53, p. 611 662 (1888).
 - W. N. Har tley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 78, p. 598 606 (1898)
 - 11) St Niementowski, Ber. chem. Ges. 33, 2, p. 1629 | 1636 (1900).

506 Kapitel V.

- Spectrum, wie Alizarin. In verdünnter alcoholischer Lösung mit einem Tropfen Kalilauge ist die Farbe blau, die Bänder scheinen gegen Alizarin etwas nach Violett verschoben zu sein. In Schwefelsäure ist die Farbe blutroth, ein Band zwischen b und F ist gegen das entsprechende von Alizarin nach Roth verschoben.
- Dimethylamidoazobenzol absorbirt nach Landauer b in Alcohol von etwa G an; mit Salzsäure treten Bänder D b E bis E und E bis etwas nach F auf, und Endabsorption von G an.
- Dimethylamidoazobenzolsulfosäure absorbirt nach demselben in Wasser von F¹/₂ G an. Mit Salzsäure entstehen Bänder D¹ (E bis E und E bis F.
- Dimethylamidochinoxazon löst sich mach Möhlau im Wasser mit rothvioletter Farbe, in Alcohol carmoisinroth, in Aether rosenroth, in Benzol orange. In Alcohol liegt ein Absorptionsband an der Grenze von Orange und Gelb.
- Dimethylamidodibromdiphenazon absorbirt nach Möhlau und Uhlmann³) im Roth bis D % E, das Maximum liegt auf C.
- Dimethylamidodiphenazon Phenolblau, absorbirt nach denselben von A bis D ½ E. Maximum auf D.
- Dimethylamidophenonaphtazon a-Naphtolblau, absorbirt mach denselben von vor B bis E, Maximum dicht hinter D.
- Dimethylamidophenonaphtoxazinchlorhydrat Methylnilblau, absorbirt nach denselben von B \(\frac{1}{2}\)C bis D \(\frac{1}{2}\)E, mit zwei Maximis bei C \(\frac{1}{6}\)D and D \(\frac{1}{4}\)E.
- Dimethylamidophenonaphtoxazon absorbirt von $C^{1}{}_{2}D$ F mit zwei Maximis bei D ${}_{25}E$ und $E{}_{12}F$. Das Sulfat absorbirt von B ${}_{12}C$ bis kurz vor E_{3} drei Maxima sind sichtbar bei $C^{1}{}_{1}D$, $D{}_{13}E$.
- Dimethylamin absorbirt mach Hartley und Huntington () continuirlich von etwa 260 µµ an.
- Dimethylanilin hat mach Abney and Festing³) Linien and Bander mit den in Klammer beigefügten Intensitäten, welche von 0 bis 1 wachsen: L 867 (3/0), B 867—871 (3/0), B 871 887 (1 -0), B 907 930 (0 1 0), B 972—995 (0 1 -0), B 1040 1061 (0 1), B 1061 1075 (1), B 1075 1097 (3/2), B 1097 1105 (1 3/2), 1118 1132 (3/2-1). Siehe Tafel III.
- Dimethylanthrachryson hat nach Cahn ") in Schwefelsäure zwei Bänder: bei D2/5 E und kurz hinter b.
- Dimethylanthraflavinsäure. Kostanecki und Niementowski 7 geben
 - 1) J. Landauer, Ber. chem. Ges. 14, p. 391 391 (1881).
 - 2) R. Möhlan und K. Uhlmann, Liebigs Am. 289, p. 90 130 (1896).
 - 3) R. Möhlau, Ber. chem. Ges. 18, p. 2135-2141 (1885).
 - 4) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans 170, L p. 257 274 (1879).
 - 5) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, 111, p. 887 918 (1881).
 - 6) E. L. Cahn, Ber. chem. Ges. 19, p. 755 757 (1886).
 - 7) St. v. Kostaneki und St. Niementowski, Ber. chem. Ges. 18, p. 2135-2141 (1885).



- eine kleine Zeichnung für die Lösung in Schwefelsäure. Danach liegt ein schärferes Band bei b½ F, ein sehr unscharfes zwischen F und G. Die alcoholische Lösung absorbire nur den blauen Theil des Spectrums. Nach einer Zeichnung von Liebermann und v. Kostanecki⁴) liegen beide Bänder bei etwas längeren Wellen.
- Dimethylanthragallol. Für das Spectrum der Lösung in Schwefelsäure geben Liebermann und v. Kostanecki⁴) eine Zeichnung; Krüss²) misst die Banden: 5443, 5034.
- Dimethylanthrarufin. Nach Krüss?) sind in Schwefelsäure Bänder bei 5694 und 5208. v. Kostanecki und Niementowski³), sowie Liebermann und v. Kostanecki¹) geben Zeichnungen mit 3 Bändern bei D½E, auf b und auf F.
- Dimethyl-m-Benzdioxyanthrachinon zeigt nach denselben ein breites Band von D4/3 E bis F4/2G, Maximum zwischen b und F.
- Dimethylchinizarin 5-8 giebt nach Niementowski⁴) in Schwefelsäure rosarothe Lösung mit zwei Absorptionsstreifen.
- Dimethyldiäthyldibenzyltriamidotriphenylcarbinoldisulfosaures Na lässt nach Lemoult⁵) nur einen Streifen Lichtes bei D hindurch.
- Dimethyldiäthylthioninchlorid giebt nach Althausse und Krüss⁶) in Alcohol Bänder bei 6552 und 6054. Bremer⁷) misst für den ersten Streif in Wasser 6722. Die Base selbst giebt nach Bremer als ersten Streif in Alcohol 6599, in Chloroform 6589, in CS₁ 6685.
- Dimethyldiamidochinoxazon. Nach Möhlaus zeigt die Lösung in Alcohol einen Absorptionsstreif im Gelb, Maximum D \(\gamma\) E. In Eisessig wird Roth, Orange und drei Viertel von Gelb, in Salzsäure alles von Gelb an absorbirt. Die Lösung in Schwefelsäure ist blauviolett, zeigt zwei Streifen, einen im Gelb, einen schwächeren bei F.
- Dimethyl-diamidotriphenylcarbinolchlorid giebt mach Formánek") ein Band 5870.
- Dimethyl-dibenzyl-diamidotriphenylcarbinoltrisulfosäure, Na-Salz == Lichtgrün SF bläulich, giebt nach Formánek) ein Band bei 6278.
- Dimethylhystazarin 6-7 giebt nach Niemen towski⁴) in Kalilauge zwei Bänder auf D und C.
- p-Dimethyllignonblau hat nach Liebermann und Flatau¹⁰) in Chloroform zwei Bänder "seitlich der D-Linie" (?).
 - C. Liebermann und St. v. Kostanecki, Ber. chem. Ges. 19, p. 2327 (1886).
 - 2) G. Krüss, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 312-337 (1888).
 - 3) St. v. Kostaneck i und St. Niementowski, Ber. chem. Ges. 18, p. 2138-2141 (1885).
 - 4) St. Niementowski, Ber. chem. Ges. 33, 2, p. 1629-1636 (1600).
 - 5) P. Lemoult, C. R. 132, p. 784 787 (1901).
 - 6) M. Althausse und G. Kritss, Ber. chem. Ges. 22, p. 2065 2070 (1889).
 - 7) H. Bremer, Dissert. Erlangen 1890.
 - 8) R. Möhlau, Ber, chem. Ges. 25, 1, p. 1055 1066 (1892).
 - 9) J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie. 2. Heft 21 (1903).
 - C. Liebermann and J. Flatan, Ber chem. Ges. 80, 3, p. 234 242 (1897).

- Dimethylpyrazin 2:5 hat uach Hartley!) ein Band 3263 2314, welches sich bei Verdümung auf 2806 2620 beschränkt. Siehe Fig. 11.
- Dimethyltetraoxyanthrachinon giebt nach Krüss²) in Schwefelsäure vier Bänder: 6353, 6178, 5824, 5403.
- Dimethylthionin, asym. Nach Bremer³) liegt in wässriger Lösung der erste Streif bei 6446, in Alcohol bei 6344. Nach Althausse und Krüss⁴) zeigt das Hydrochlorid 3 Bänder: 6168, 5951, 5760. Das Jodwasserstoffsaure symmetr. Dimethylthionin giebt dasselbe Spectrum.
- Dinitro-a-naphtol siehe Martinsgelb.
- Dinitro-a-naphtolmonosulfosäure absorbirt die kürzeren Wellenlängen. Photometrische Messungen machen Grünbaum³) und Manning³).
- Dinitrophenol; das Na- und K-Salz sind von Evan i untersucht.
- Dinitroresorcinbenzeïn giebt nach Cohn') in Alcohol drei Bänder: im Grün, Grünblau und im Violett.
- Dioxyalizarin blau Tetraoxyanthrachinolinchinon, hat nach Schmidt und Gattermann⁹) in Schwefelsäure zwei scharfe Absorptionsstreifen im Roth und Orange, die Lösung ist grün, während der Dampf veilchenblau ist. Graebe und Philips ¹⁰) sehen drei Bänder: etwa 656–630, 606–592, sehr schwach 546—510.
- Dioxyanthrachinone; die Spectra derselben besprechen Liebermann und v. Kostanecki⁽¹⁾.
- α-, γ-Dioxychinolin γ-Oxycarbostyril, zeigt nach Friedländer und Weinberg (2) in Chloroform ein dem Indigoblau sehr ähnliches Spectrum.
- Diphenylamingrün hat nach Meldola¹³) zwei Bänder: A bis B und D bis F mit Maximum bei E.
- Diphenyldiisoindolazodibromphenol in Wasser absorbirt nach Möhlau¹⁴) von E an alle kürzeren Wellen.
- Diphenyldiisoindolazotribrombenzol in Alcohol absorbirt mach demselben von Grün bis Violett.
 - 1) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 77, p. 839 845 (1990).
 - 2) G. Krüss, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 312 337 (1888).
 - 3) H. Bremer, Dissert, Erlangen 1800.
 - 4) M. Althausse und G. Krüss, Ber. chem. Ges. 22, p. 2065 2070 (1889).
 - 5) F. Grünbaum, Drudes Ann. 12. p. 1994 1011 (1993).
 - 6) G. L. Manning, Dissert. Berlin 1900.
 - 7) Th. Ewan, Proc. Roy. Soc. 57, p. 117-161 (1894).
 - 8) G. Cohn, J. f. pract. Chem. 156, p. 384 410 (1893).
 - 9) R. E. Schmidt und L. Gattermann, J. f. pract. Chem. (2) 44, p. 103 109 (1891).
 - C. Grache und A. Philips, Liebigs Ann. 278, p. 21—35 (1893).
 - 11) C. Liebermann und St. v. Kostanecki, Ber. chem. Ges. 19, p. 2327 2332 (1886) Liebigs Ann. 240, p. 245 - 304 (1887).
 - 12) P. Friedländer und A. Weinberg, Ber. chem. Ges. 15, p. 2679-2685 (1882).
 - 13) R. Meldola, J. chem. soc. 41, p. 157 201 (1852).
 - 14) R. Möhlan, Ber. chem. Ges. 15, p. 2490 2497 (1882).

- Dipyridin beginnt nach Hartley!) bei 3245 schwach zu absorbiren, hat ein Band 2568—2310.
- Drachenblut, das Harz von Calamus draco, hat nach Haerlin²) ein Absorptionsband zwischen C und D.

E.

Ebonit siehe p. 388.

- Echtgelb extra ist nach Buss³) ein Gemenge der Natronsalze von Amidoazobenzoldisulfosäure und etwas Amidoazobenzolmonosulfosäure. Es zeigt in Wasser ein Band 425--365, in Alcohol 120 375, in Schwefelsäure 440-380, bei Zusatz von Wasser 535-480. Formånek⁴) sieht nur die Endabsorption im Blau, bei Zusatz von Salpetersäure das Band, Maximum in Wasser 490, in Alcohol 497.
- Echtroth zeigt in Gelatine nach Eder 5) Absorption bei 190 (?). Nach Formanek 4) liegt der Streif in Wasser bei 5045, in Alcohol bei 5091.
- Eigelbfarbstoff, Luteïn, von Kühne Ontochrin genannt, ist vielfach untersucht. Ich gebe nur die Messungen von Kühne 6; der ätherische Extract aus Eigelb zeigt: 494–469, Maximum 478; 459–437, Maximum 445; 434–424 schwach; Absorption von 402 an. Fettfreies Eigelb in Aether zeigt: 489–465, Maximum 471; 465–436, Maximum 447; von 436 an. Dasselbe in Schwefelkohlenstoff: 526–493, Maximum 500; 489–463, Maximum 470; von 430 an.

Eisensalze siehe \$ 311.

- Elaterin in Schwefelsäure + Salzsäure hat nach Vogele) ein Band beg F, dann wachsende Absorption.
- Eisessig. Coblentz's) findet einen Absorptionsstreif bei 1.1 μ . A bney und Festing') finden Linien und Bänder mit der in Klammer beigefügten Intensität, welche von 0 bis 1 wächst: B 887 900 (0 1 1/1), B 900 907 (1/4), B 907-913 (0 1 0), L 930 (1/2), B 930 949 (0 1/2 0), L 949 (1/2), B 966 985 (0 1 1/2), B 985 1010 (1/2), B 1010 1024 (1/2 1). Siehe Tafel II.
- Emodin. Eine kleine Zeichnung geben Liebermann und v. Kostanecki ¹⁰) mit Bändern bei F ½ b und auf E. Krüss ¹¹) sieht in Schwefelsäure Bänder
 - W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 47, p. 685 757 (1885).
 - 2) J. Haerlin, Pogg. Ann. 118, p. 70 78 (1863).
 - 3) O. Buss, Dissert, Bern 1896.
 - 1) J. Formánek, Spectralamalytischer Nachweis. . . Berlin 1900.
 - 5) J. Eder, Wien, Ber. 92, H. p. 1346 (4372) (1885).
 - W. Kübne, Unters. d. physiol. Instit. Heidelberg, 1 p. 341 369 (1878).
 - 7) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
 - S) W. W. Coblentz, Physic. Rev. 17, p. 51 59 (1903).
 - 9) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III p. 887-918 (1881).
 - 10) C. Liebermann und St. v. Kostanecki, Ber. chem. Ges. 19. p. 2327 2332 (1886).
 - 11) G. Krüss, Zs. f. physik. Chem. 2, p. 312 | 337 (1888).

bei 6807, 6262, Absorption von 580 an. Beim Verdünnen verschwinden die ersten Bänder, dann erscheinen 5409 und 5001.

Eosine. Man nennt so Substitutionsproducte des Fluorescein, die durch Einführung von Halogenen statt Wasserstoff in den Resoreinrest oder den Phtalsäurerest des Fluoresceins entstehen. Die Alkalisalze dieser sämmtlichen Substitutionsproducte werden Eosinfarbstoffe genannt. Speziell Eosin nennt man Tetrabromfluoresceïnkalium oder das Natriumsalz; man unterscheidet dies als Eosin gelbstich von dem Tetrajodfluoresceinkalium, dem Eosin blaustich, oder Erythrosin oder Jodeosin. In zahlreichen Publicationen ist nicht näher angegeben, welchen Stoff der Autor eigentlich unter Händen gehabt hat. Es soll hier nur das gewöhnliche Eosin, das Tetrabromfluoresceïnkalium besprochen werden. H. W. Vogelb findet in Alcohol ein Band von D ½ E bis F ⅓ G, welches bei Verdünnung zwei Maxima auf E (527) und ein schärferes auf F (486) zeigt. In Amylalcohol sind die Streifen erheblich nach Roth verschoben, der erste liegt dann E. Vogel²) giebt für den ersten Streif in Alcohol 522, in bei D 2/3 E. Wasser 510, falls die 4 Atome Br im Phtalsäurerest substituirt sind, dagegen 522 resp. 5175, wenn die Substitution im Resorcinrest stattgefunden hat. Bremer³) misst die Streifen in Alcohol bei 5361 und 4966 Augabe der Art des Eosin. Eder 1) findet in Wasser 522, in Alcohol 529, in Gelatine 530 für den ersten Streif, Acworth in Gelatine 532 und 492, Messerschmidt⁶) in Gelatine 536, in Glycerin 520, in Wasser 517. Katz⁷) misst wieder beide Streifen: in Wasser 520 und 4845, in Alcohol Krüsse) giebt für das 5305 und 494, in Terpentinöl 542 und 514. Kaliumsalz in Alcohol: 5251 und 4914, für Salze der anderen Alkalien und alkalischen Erden durchschnittlich 5251 und 4915, für die Salze der Schwermetalle 5215 und 4890. In Wasser liegt das erste Band beim Kaliumsalz bei 5159, bei den Salzen der Alkalien und alkalischen Erden zwischen 5167 und 5159, bei den Salzen der Schwermetalle zwischen 5113 Knoblauch^a) findet für das Na-Salz in concentrirter wässriger Lösung 527-513 und 499-490. Bei Verdühnung verschwindet der zweite Streif allmählich und es wird ein schwächerer bei 190 sichtbar. Das K-Salz zeigt die gleichen Spectralerscheinungen: Kunblauch beschreibt auch die Salze mit Ag, Al und Cu, die von den Alkali-

H. W. Vogel, Berl, Ber. 1878, p. 409 (431; Ber. chem. Ges. 11, p. 913 (920, 1363) (1878); Practische Spectralandyse... Berlin 1889.

²⁾ E. Vogel, Wiedem, Ann. 43, p. 149 472 (1891).

³⁾ H. Bremer, Dissert, Erlangen 1890,

⁴⁾ J. M. Eder., Wien, Ber. 92, 11, p. 1346 - 1372 (1885).

⁵⁾ J. J. Acworth, Wiedem, Ann. 42, p. 371 - 106 (1891).

⁶⁾ J. B. Messerschmidt, Wiedem, Ann. 25, p. 655 - 678 (1885).

⁷⁾ G. J. Katz, Dissert, Erlangen 1898.

G. Kritss, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 312—337 (1888) and Ber. chem. Ges. 18, p. 1426—1433 (1885).

⁹⁾ O. Knoblauch, Wiedem, Ann. 43, p. 738 [783] (1891).

salzen abweichen. Dass Ostwald b für die verdünnte wässrige Lösung aller Eosinsalze das gleiche Spectrum findet, ist schon früher (§ S1) besprochen. — Claes 2) erhält für Eosin (ohne Angabe der Zusammensetzung) in Wasser 5196, in Alcohol 5308, in Terpentinol 5404, in Nitrobenzol 5470 in Schwefelkohlenstoff 5411. Formánek 3) giebt eine grosse Zahl von Eosinen verschiedener Herkunft. Sie zeigen meist in Wasser 5175 und 4829, in Aethylalcohol 5297 und 4919, in Amylalcohol 5363 und 1978. Weitere Angaben findet man bei Lepel⁴), Schütze²). Zu erwähnen wäre noch, dass Buss 6) keine Absorption im Ultraviolett, Donath 7) keine im Ultraroth findet. - Für Metallverbindungen des Eosin macht Boehlendorff') noch Angaben. Eosincadmium in Wasser giebt ein Band etwa 527 -508, Maximum 511; in Alcohol sind zwei Bänder bei etwa 527 und 493. Eosinzink in Wasser: 515 und 487, in Alcohol 515 und 492. Eosinaluminium in Wasser 539 und 486; Eosinblei in Wasser; 545 und 493; Eosinnickel in Wasser 514 und 485.

Erbium siehe § 340.

Eriocyanin (Geigy) giebt nach Formanek") in Wasser ein Band 6138, in Alcohol 6053.

Erythrosin oder Tetrajodfluoresceïnkalium oder Eosin blaustich. H. W. Vogel (**) findet für den Hauptstreif in Alcohol 535, E. Vogel (**) 530, in Wasser 523. Eder (**) giebt in Wasser 522, in Alcohol 529, in Gelatine 540, Acworth (**) in Gelatine 532. Zahlreiche Sorten untersucht Formanek*); die beiden Bänder liegen durchschnittlich: in Wasser 524 und 489, in Aethylalcohol 535 und 496, in Amylalcohol 542 und 503. Durch Salpetersäure wird die alcoholische Lösung gelb, man sieht dann: 520, 484, 453, von denen der mittlere am stärksten ist.

Erythroxyanthrachinon zeigt nach Krüss¹⁴) in Chloroform Bänder bei 5704, 5229, 4950, in Aether 5704, 5459, 4950, in Schwefelsäure nur 5546. Die Carbonsäure zeigt in Aether kein Band.

Escrin giebt nach Ferreira de Silva () in rauchender Salpetersäure einen

- W. Ost wald, Zs. f. physik, Chem. 9, p. 579 602 (1892).
- 2) F. Claes, Wiedem, Ann. 3, p. 389 414 (1878).
- 3) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis... Berlin 1900.
- 4) F. v. Lepel, Ber. chem. Ges. 11, p. 1146 1451 (1878).
- M. Schütze, Zs. f. physik, Chem. 9, p. 109 (1892).
- 6) O. Buss, Dissert, Bern 1896.
- B. Donath, Wiedem, Ann. 58, p. 608 | 661 (1896).
- S) W. Boehlendorff, Dissert, Erlangen 1890.
- 9) J. Formánek, Zs. f. Farben- and Textil-Chemie, 2 Heft 24 (1903).
- H. W. Vogel, Practische Spectralandyse . . . Berlin 1889.
- 11) E. Vogel, Wiedem, Ann. 43, p. 119 172 (1891).
- 12) J. M. Eder, Wien, Ber. 92, H. p. 1346 1372 (1885).
- 13) J. J. Acworth, Wiedem, Ann. 42, p. 371 406 (1891).
- 14) G. Krüss, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 342 | 537 (1888) und Ber chem. Ges. 18, p. 1426 4438 (1885).
- 15) Ferreira de Silva, C. R. 117, p. 330 331 (1893).

grünen Farbstoff. Die Lösung in verdünnter Salpetersäure oder Alcohol zeigt einen Streifen 688–670, einen sehr schwachen im Orange, einen breiten unscharfen zwischen 418 und 400.

Essigsäure giebt nach Schönn⁴) Bänder bei etwa 635 und 640. Russell und Lapraik²) finden ein Band etwa 645 – 640. Spring³) bei 6447. Nach Hartley und Huntington³) beginnt die Absorption im Ultraviolett bei etwa 270.

Encalyptol hat mach Coblentz® im Ultraroth ein Band bei 230 n.

F.

- Fast red = 3-Naphtol-azonaphtylsulfosäure, lässt nach Hartley³) in dicker Schicht nur 719–632 durch. Bei Verdünnung erscheint ein Band 586–380 und Endabsorption von 346 an, die sich weiter auf 141–439 und Endabsorption von 257 an beschränken. Siehe Fig. 82.
- Fernambukholz oder Brasilholz von Caesalpina crista und brasiliensis und anderen Arten, auch Rothholz genannt, enthält Brasilin, aus dem sich der Farbstoff bildet. Siehe Brasilin.
- Fisetin, der Farbstoff aus Gelbholz, Fiset- oder Fustic-Holz (Rhus cotinus), wird auch Fustin genannt. Schmidt i) giebt an, eine alcoholische Lösung mit Aetzkali zeige wenig characteristische Absorption, starke dunkelgrüne Fluorescenz; Thudichum's) spricht von einem Absorptionsstreif. Siehe auch Preisser".
- Flavopurpurin. Nach Rosenstiehl¹⁰) sind Bänder bei 607, 552, wachsende Absorption von 527 an. Krüss¹¹) sieht in Natronlauge: 6015 und 5583, in verdünnter Schwefelsäure 5362, 1946, sehr schwach 1649. Eine Zeichnung geben Liebermann und v. Kostanecki.¹²)
- Flavopurpurin-Diäthyläther zeigt nach Krüss¹⁴) Bänder bei 5123 und 5015.
- Flavopurpurin-Triäthyläther zeigt nach Krüss¹¹) Bänder bei 5353, 4985, 4684.
- Fluoranilin hat nach Hagenbach (3) Bänder bei etwa 560, 546 und Absorption der kürzeren Wellen.
 - 1) L. Schönn, Wiedem, Ann. 6, p. 267-270 (1878).
 - W. J. Russell and W. Lapraik, Nat. 22, p. 368 370 (1880), J. chem. soc. 39, p. 168 173 (1881).
 - 3) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 88, p. 165 195 (1896).
 - 4) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257 271 (1879).
 - 5) W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20 p. 207 228 (1904).
 - 6) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 153-202 (1887).
 - 7) Jac. Schmidt, Ber. chem. Ges. 19, p. 1734 1749 (1886).
 - 8) J. L. W. Thudichum, Proc. Roy. Soc. 17, p. 253--256 (1869).
 - 9) F. Preisser, J. f. pract. Chem. 32, p. 129-164 (1844).
 - 10) A. Rosenstiehl, Bull. soc. industr. de Mulhouse. 49. p. 409 -- 524 (1879).
 - 11) G. Kritss, Zs. f. physik. Chem. 18, p. 559-562 (1895).
 - 12) C. Liebermann und St. v. Kostanecki, Ber. chem. Ges. 19. p. 2327--2332 (1886).
 - 13) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65-59, 232-257, 375 105, 505-535 (1572).

**Pluoresceïn == Resorcin-Phtaleïn. Es liegen eine Menge Angaben vor, von welchen ich nur einige nenne: nach Hagenbach!) erhält man in Alcohol ein Band 520—422, bei Verdünnung 505—184. Messerschmidt²) findet in Wasser + Ammoniak: 555, in Alcohol + Ammoniak: 497, Eder³) in Alcohol 499, in Wasser 488, in Gelatine 199. Acworth!) findet in Gelatine 485. H. W. Vogel³) giebt in Wasser (immer unter Zusatz eines Alkali) 496, in Alcohol 500; Krüss®) 194 und 4808, E. Vogel³) 491 und 500. Ohne Alkali findet Krüss in Alcohol 4884. Abweichend davon giebt Formánek?) in Wasser 1829 und 4515, mit Ammoniak 4912 und 4589, in Alcohol 453 und 427, mit Ammoniak 500 und 4667. Formánek hat offenbar irgend ein Derivat gehabt. Donath®) findet keine Absorption im Ultraroth.

*Iuorindin hat nach Witt**) ein merkwürdiges Absorptionsspectrum, welches ich aber nirgends beschrieben finde.

Cluorit siehe \$ 276.

Cuchsin oder Rosanilin-Hydrochlorid ist ein ausserordentlich oft untersuchter Körper, so dass ich nur einige Angaben hier machen will. Kundt¹¹) hat wohl zuerst bemerkt, dass der Streif zwischen D und F nicht einfach, sondern doppelt ist. Vogel¹²) giebt für die Lösung in Alcohol die Bänder bei 555 stark, b⁴ ⁴ F schwach. In Wasser liegt das Maximum bei 535, von E an langsamer Abfall, kein zweites Maximum. Fest zeigt das Fuchsin nur ein breites Band D⁴ ² E bis kurz hinter F, Maximum bei b⁴/₂ F, Girard und Pabst^{4,3}) geben D⁴/₃ E bis E⁴/₃ F, Acworth⁴/₃ in Gelatine 583—540, Maximum 560, Macagno^{4,4}) 5775 5425 mit dem dunkelsten Theil von 5625-5490. Krüss^{4,5}) beschreibt das Spectrum folgendermaassen: ein Band liegt bei 5704-5182; dann nimmt die Absorption mit einer kleinen Ausnahme bei 485 beständig ab, bis sie von 1296 an wieder zu wachsen beginnt. Nach Pflüger⁴⁶/₃ liegt das Band beim festen Fuchsin zwischen 650 und 450. Bremer⁴⁷/₃ findet in Alcohol 5564. Weitere An-

- 1) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65 89, 232 257, 375 405, 508 538 (1872).
- 2) J. B. Messerschmidt, Wiedem. Ann. 25, p. 655 678 (1885).
- 3) J. M. Eder., Wien, Ber. 92, H. p. 1346 [1372 (1885).
- 4) J. J. Acworth, Wiedem, Ann. 42, p. 371 406 (1891).
- H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse... Berlin 1889.
- 6) G. Krüss, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 312 | 337 (1888).
- 7) E. Vogel, Wiedem, Ann. 43, p. 449 | 472 (1891).
- 8) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis... Berlin 1900.
- 9) B. Donath, Wiedem, Ann. 58, p. 608 661 (1896).
- O. N. Witt, Ber. chem. Ges. 20, p. 1535-- 1541 (1887).
- 11) A. Kundt, Pogg. Ann. 145. p. 67-80, 161 | 166 (1871).
- II. W. Vogel, Practische Spectralanalyse... Berlin 1889.
- 13) Ch. Girard et Pabst, C. R. 101, p. 157 160 (1885).
- 14) J. Macagno, Chem. News. 43, p. 169-170 (1881).
- 15) G. Krüss, Ber. chem. Ges. 15, p. 1243 1249 (1882).
- A. Pflüger, Wiedem. Ann. 58, p. 412 432 (1895).
- 17) H. Bremer, Dissert. Erlangen 1890.

gaben finden sich bei Ketteler und Pulfrich D. Katz D. Stöck 13, Hasterlik D. Vierordt D. Uffelmann D. u. s. w. Formanek D. giebt in Wasser 5453 und 487, in Aethylalcohol 5536 und 5045, in Amylalcohol 5569 und 5053. Buss D hebt gegen Vogel hervor, dass auch in wassriger Lösung zwei Maxima vorhanden seien; ferner findet er von 370 an wachsende Absorption. Genauer hat Hartley D das Ultraviolett für alcoholische Lösung untersucht. Er findet im Sichtbaren ein Band, das in dicker Schicht von 624—399 reicht, sich allmählich bis auf 562 bis 549 zusammenzieht. Im Ultraviolett ist ein viel schwächeres Band 310—274, welches sich bis auf 300—286 zusammenzieht, dann verschwindet. Siehe Fig. 72. Das erste Band soll noch bei einer Verdämnung 1:500000 siehtbar sein, 19)

Im Ultraroth findet Coblentz¹¹) Bänder bei 3.5, 6.5, 8.2 µ.

Als Säurefuchsin bezeichnet man die Sulfosäure des Rosanilins; der Stoff wird auch Rubin genannt; siehe unter Rubin.

Fumarsäure schwächt nach Magini (2) die kürzeren Wellen von etwa 300 an, absorbirt vollständig von 2382 an.

Furfuraldehyd absorbirt nach Hartley und Dobbie 13) nur continuirlich, in dicker Schicht von 3723 an.

Furfuramid verhält sich ebenso, absorbirt aber schon von 1212 an.

Furfuran beginnt erst bei 2748 zu absorbiren.

Furfurancarbonsäure oder Pyromucinsäure beginnt bei 2881 continuirlich zu absorbiren.

Furfurol mit Schwefelsäure liefert mach Uffelmann¹⁴) ein Band bei b. Fustin, siehe Fisetin.

(i.

Galle'in giebt nach Vogel (**) in Wasser einen Schatten zwischen D und F. nach Formánek') zwei Bänder 541 und 497, in Alcohol 530 und 493, Zusatz von Ammoniak macht die Farbe in Wasser roth, dann ist nur ein Streif 542 vorhanden, in Alcohol roth mit 552.

- 1) E. Ketteler und C. Pulfrich, Wiedem, Ann. 18, p. 337- 378 (1882).
- 2) G. J. Katz, Dissert, Erlangen 1898.
 - 3) K. Stöckl, Dissert. München 1900.
 - 4) A. Hasterlick, Dissert. Erlangen 1889.
 - 5) K. Vierordt, Die Auwendung des Spectralapparates... Tübingen 1873.
 - 6) J. Uffelmann, Arch. f. Hygiene 1, p. 442-499, 2, p. 196 222 (188a).
 - 7) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis... Berlin 1900.
 - 5) O. Buss, Dissert. Bern 1898.
 - 9) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 153 202 (1887).
 - 10) C. Liebermann, Ber. chem. Ges. 10, p. 866 (1877).
 - 11) W. W. Coblentz, Physic. Rev. 16, p. 119 122 (1903).
 - 12) R. Magini, Physik. Zs. 5, p. 69 71 (1904).
 - 13) W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 78, p. 598 606 (1898).
 - 14) J. Uffelmann, Arch. f. Hygiene. 4. p. 229-240 (1886).
 - 15) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.

- Gelatine. Chardonnet) giebt fälschlich an, Gelatine absorbire schon von Gan, lasse chemisch wirkende Strahlen gar nicht durch. Soret?) findet stärkere Absorption von 227 an. Hartley³) findet, eine etwa 0.05 mm dicke Schicht wirke schon bei 231 merklich. Endlich hat Schumann¹) eingehende Untersuchungen gemacht, welche zeigen, dass bis 257 die Absorption sehr gering ist, dann schnell wächst.
- Gentianaviolett RR 4- Ammoniak zeigt nach Eder⁵) in Gelatine einen Streif 599.
- Geraniumöl absorbirt nach Hartley und Huntington⁶) von etwa 268 an. Glas siehe § 269 273.
- Glimmer siehe p. 387.
- Globulin hat nach Soret?) einen Absorptionsstreif bei etwa 290.
- Glucose absorbirt nach Soret 2) von etwa 222 an, nach Hartley 2) von 215 an.
- Glycerin siche § 291.
- Gnoscopin hat dasselbe Spectrum wie Narcotin, d. h.) ein Absorptionsband von 325 275, welches sich bei Verdünnung auf 318 288 zusammenzieht.
- Granat zeigt nach VogelS zwei Absorptionsstreifen: bei D nach E hin, und zwischen E und E. In orientalischem Granat®) werden 3 Streifen gesehen bei 580-570, bei 533 und bei 500. Brun® giebt an: 582-567 sehr stark, 531-518 schwach und unscharf, 518-506 sehr schwach. Er meint, die Bänder stammen von Mn her.
- Guajacharz in Alcohol absorbirt nach Stokes (1) das Ultraviolett sehr stark, nach Hagenbach (2) auch die blaue Hälfte des sichtbaren Spectrums.
- Guineagrün hat nach Formánek (3) in Wasser ein Band 6220, in Alcohol 6273.
- Gummigut oder Cambodgiagelb, Harz von Garcinia morella, absorbirt nach Zopf ⁽⁴⁾ continuirlich die kürzeren Wellen. Ebenso äussert sich Voge l²); nach Sorb y ⁽⁵⁾ beginnt die Absorption etwa bei 500, wird stark bei 475.
 - 1) E. de Chardonnet, C. R. 23, p. 406 108 (1881).
 - 2) J. J. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (3) 10, p. 429 494 (1883).
 - 3) W. N. Hartley, J. chem. soc. 51, p. 58 61 (1887).
 - V. Schumann, Photogr. Rundschan 1890, Heft 3, ibid, 1892; Wien, Ber. 102, Ha. p. 415 – 475 (1893).
 - 5) J. M. Eder, Wien, Ber. 92, H. p. 1346 | 1372 (1885).
 - 6) W. N. Hartley and A. K. Hantington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 26 (1880).
 - W. N. Har (Ley, Phil. Thil. Trans. 176, p. 47) --521 (1885); J. J. Dobbie and A. Lausder, Trans. chem. soc. 83, p. 598 628 (1993).
 - St H. W. Vogel, Ber. chem. Ges. 10, p. 373 375 (1877).
 - 9) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
 - 10) A. Brun, Arch. sc. phys. et nat. (3) 28, p. 410 412 (1892).
 - 11) G. G. Stokes, Phil. Trans. 1852, H. p. 163 -- 562 (1852).
 - 12) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65 S9, 232 257, 375 -405, 508 -538 (1872).
 - 13) J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie, 2, Heft 24 (1903); siehe auch: Spectralanalytischer Nachweis... Berlin 1900.
 - 14) W. Zopf, Botan, Zs. 47, p. 53 61, 69 81, 85 92 (1889).
 - 45) H. C. Sorby, Quart. J. mier. Sc. 9, p. 358 | 383 (1869).

H.

Harnsäure giebt nach Soret 1) zwei Absorptionsbänder, bei 287 und zwischen 243 und 232. Hartley 2) spicht von einem äusserst starken Bande.

Heidelbeere, Vaccinium Myrtillus; der Saft wird zur Fürbung des Weines benutzt, und daher ist das Spectrum oft untersucht. Nach Vogel³) zeigt frischer Saft ein Band mit Maximum auf b, Absorption von F¹2 G an. Mit Ammoniak erhält man ein Band auf D, von da an langsam wachsende Absorption, mit Alaun und etwas Ammoniak ein Band von etwa 600 bis E. — Hasterlik³) sieht in reinem Saft continuirliche Absorption von D an, bei Zusatz von Salzsäure ein Band auf D¹/3 E bis F, Absorption von F¹/2 G an, bei Zusatz von Ammoniak ein Band auf D. Absorption von b an. Müller³) findet Absorption bis C und von D an. Säurezusatz ändert wenig, mit Alkali wird Alles bis F absorbirt. Andere Angaben finden sich bei Uffelmann.

Helianthin — Natronsalz der Dimethylamidoazobenzolsulfosäure, hat nach Hartley 2) ein Band 551 346, welches sich bei Verdünnung zusammenzieht bis 459 407. Dabei wird noch ein zweites Band 270 256 sichtbar, welches aber eher verschwindet. Siehe Fig. 81.

Hemimellitsäure ist nach Agafanoff³) im Ultraviolett dichroitisch.

Heptan absorbirt nach Hartley und Huntington's) continuirlich von etwa 340 an.

Hesperidin absorbirt nach Hartley und Huntington") continuirlich von etwa 257 an.

Hexaathyltriamidotriphenylearbinolchlorhydrat lässt nach Lemoult¹⁰) nur einen Lichtstreifen in der Nähe von D durch.

Hexachlorbenzol zeigt nur continuirliche Absorption im äussersten Ultraviolett nach Hartley (1).

Hexamethylen absorbirt mach Hartley und Dobbie 12) continuirlich von etwa 255 au.

Hexamethylpararosanilinchlorhydrat - Krystallviolett, zeigt nach

- J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (3) 10, p. 429 (494 (1883).
- 2) W. H. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 153-202 (1887).
- H. W. Vogel, Ber. chem. Ges. 8, p. 1246 (1254 (1875); ibid. 21, p. 1746 (1753 (1889); Practische Spectralumlyse... Berlin 1889.
- 4) A. Hasterlik, Dissert. Erlangen 1889.
- 5) N. J. C. Müller, Pringsheim, Jahrb. f. wiss, Bot. 20, p. p. 78 (105) 1888).
- 6) J. Uffelmann, Arch. f. Hygiene, 1, p. 442 499, 2, p. 196 222 (1883, 1884).
- 7) V. Agafanoff, Arch. sc. phys. et mt. (4) 2, p. 349-361 (1896).
- 8) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L p. 257 274 (1879).
- 9) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 25 (1880).
- 10) P. Lemoult, C. R. 132, p. 784 787 (1901).
- 11) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 89, p. 153-168 (1881).
- 12) W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 77, p. 846-850 (1900).

Formánek) Absorptionsstreifen bei 593 und 541. Katz²) giebt in Wasser 587 und 547, in Alcohol 604 und 532, in Chloroform 624 und 526.

- Hexan absorbirt nach Hartley und Huntington 3) von etwa 315 an. Im Ultraroth hat Julius 3 untersucht: er findet einen schwachen Streif bei 2.30 μ, einen starken (76 %) bei 3.15, den stärksten (90 %) bei 8.5. Dann folgen noch einige schwächere mit unsicheren Wellenlängen bei 12.3, 14.5, 15.4.
- Hexyljodid ist im Ultraroth von Abney und Festing⁵) untersucht. Sie finden Linien und Bänder mit den in Klammern beigefügten Intensitäten, wobei 0 die schwächste, 1 die grösste Absorption bedeutet: Li 748 (½), Li 867 (½), Li 886 (½), B 900—907 (0—3/1), Li 907 (1), Li 915 (1), B 915 966 (3/1—0), Li 947 (3/1), Li 1020 (½), B 1020 1061 (0 ½), Li 1040 (3/1), B 1066 (1), B 1087 (1), B 1135 (1), B 1165 (1). Siehe Tafel I.
- Hippursäure absorbirt nach Soret⁶) von etwa 2574 an. Nach Hartley und Huntington³) beginnt die Absorption bei etwa 280, weicht mit Verdünnung in Wasser sehr langsam zurück, schneidet aber noch bei Verdünnung 1:100000 alle Wellen unter etwa 250 ab.
- Hofmanns Violett Trimethylrosanilin auch Methylviolett (siehe dort) giebt nach Vogel⁵⁾ einen starken Absorptionsstreif von D bis E, einen schwachen von b bis F. Nach Hartley⁸⁾ wird in dicker Schicht alles von 719 an absorbirt. Bei Verdünnung erscheint ein Band 670—399, welches sich allmählich zusammenzieht auf 639—474; dann erscheint ein zweites Band 324—274, endlich ein drittes 269—231. Bei weiterer Verdünnung verschwindet zuerst das mittlere, nachdem es die Lage 310—287 angenommen hat, dann das letzte bei 253—243, endlich das erste bei 598-574. Siehe Fig. 72.
- Hollunderöl absorbirt nach Hartley und Huntington¹⁰ continuirlich schwach von etwa 274 an, stark von etwa 240 an.
- Holmiumsalze siehe \$ 341.
- Hydrastin zeigt nach Dobbie und Lauder 10 ein Band 3282 2615, welches sich bei Verdünnung auf 3142 2832 zusammenzieht, dann verschwindet. Siehe Fig. 60.
- Hydrastinin giebt nach denselben drei Bänder: 3997 3459 und 3177-2749. Bei Verdünnung verschwindet das erste, dann tritt das dritte bei 2615 2431 auf. Es bleibt am längsten bestehen. Siehe Fig. 64.
 - 1) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis... Berlin 1900.
 - 2) G.J. Katz, Dissert. Erlangen 1898.
 - 3) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257 274 (1879).
 - 4) W. H. Julius, Verh. k. Akad. v. Wet. Amsterdam, 1892, L.
 - 5) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887-918 (1881).
 - 6) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et mit. (3) 10, p. 429 494 (1883).
 - 7) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
 - 8) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 153 202 (1887).
 - 9) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 81, p. 1 25 (1880).
 - 10) J. J. Dobbie and A. Lander, Trans. chem. soc. 83, p. 605-625 (1903).

518 Kapitel V.

ı

Hydrochinon hat nach Soret¹) ein Band bei 287, absorbirt dann von 232 an. Hartley²) findet bei genauerer Untersuchung ein breites Band von 3171—2568, welches sich bei Verdünnung auf 2976—2863 zusammenzieht; dann ist noch Absorption von etwa 230 an vorhanden. Siehe Fig. 39.

1

Hydroxylaminhydrochlorid ist im Ultraviolett sehr durchsichtig, zeigt keine Bänder nach Hartley und Dobbie.³)

Hyoseyamin absorbirt nach Hartley³) continuirlich von etwa 270 an. Die Tinetur von Hyoseyamus niger, Bilsenkraut, ist von Bridge⁵) untersucht. Er findet in einem zweijährigen Präparat Absorption bei 665–640, 615–590, 544–530, 500, von 474 an. In einem einjährigen Präparat fehlten die drei mittleren Bänder. Es ist wohl das Spectrum von Chlorophyll.

Hystazarin giebt nach Schöller") in Schwefelsäure nur einseitige Absorbirt das Blau. In verdünnter Natronlauge wird Rothgelb und Violett absorbirt, bei weiterer Verdünnung treten Bänder bei 6198 und 5874 hervor. Ganz dieselben Angaben macht Krüss").

Niementowski') findet, dass Di-methyl-hystazarin in Kalilauge Bänder auf C und D gebe, fast identisch mit denen des Hystazarin.

Hypoxanthin = Sarcin, hat mach Soreth ein Absorptionsband bei 250, ist sonst im Ultraviolett sehr durchsichtig.

J.

Japaconitin in Alcohol giebt nach Hartley") ein Absorptionsband 2799--- 2614.

Imidothiodiphenylimid, Chlorzinksalz des —. Bernthsen¹⁰) giebt eine Zeichnung des Absorptionsspectrums, nach welcher Absorption bis 620, dann zwei Bänder bei 605 und 560 vorhanden sind.

Indamin 6R giebt nach Formánek (1) in Wasser ein breites Band bei 545, in Alcohol zwei Bänder: 551 und 543.

Indigo hat der practischen Wichtigkeit des Stoffes wegen sehr vielfache Untersuchung erfahren. Die ersten Angaben macht wohl Müller 12), dann folgen Brewster 13) und Haerlin 14), welcher ein Band B bis b zeichnet.

- 1) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et mat. (3) 10, p. 429 404 (1883).
- 2) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 53, p. 641 663 (1888).
- W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 77, p. 318 327 (1996).
- 1) W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471 521 (1885).
- 5) H. G. Bridge, Monthly micr. J. 8, p. 224 225 (1871).
- 6) A. Schöller, Ber. chem. Ges. 21, p. 2503 2505 (1888).
- 7) G. Krilss, Zs. f. physik, Chem. 18, p. 559-562 (1895).
- 5) St. Niementowski, Ber. chem. Ges. 38, 2, p. 1629 | 1836 (1900).
- 9) W. N. Hartley, Phil. Trans. 178, p. 471 521 (1885).
- 10) A. Bernthsen, Liebigs Ann. 280, p. 73 211 (1885).
- 11) J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemic. 2. Heft 19 (1903).
- 12) J. Müller, Pogg. Ann. 72, p. 76 81 (1847).
- 13) D. Brewster, Phil. Mag. (4) 24, p. 441 447 (1862).
- 14) J. Haerlin, Pogg. Ann. 118, p. 70--78 (1863).

Wartha!) findet: während die Lösungen von Indigo im Allgemeinen blau sind, ist die in siedendem Paraffin oder Petroleum roth, ebenso ist der Indigodampf roth. Dann hat sich Vogel2) wiederholt mit Indigo beschäftigt und Zeichnungen gegeben. In heissem Amylalcohol soll der Streif bei 630 scharf beginnen, von 590 bis 570 langsam abnehmen. In englischer Schwefelsäure ist zweiseitige Absorption, kein Band, vorhanden. Festes Indigo zeige im Grün und Blaugrün die grösste Durchlässigkeit Indigodampf einen breiten Schatten von D bis F, Maximum bei 540. Krüss und Occonomides") finden das Absorptionsmaximum in Chloroform bei 6048, in Schwefelsäure bei 6054, während Macagno⁴) das Band von 6705 bis 5362 sight mit maximaler Absorption von 6550 bis 6267. Schotten 5) giebt das Band in Schwefelsäure bei 643-646. - Weitere Angaben findet man bei Gänge 6), Pulfrich 7), Pitcher. 8) Nach Vorländer und Schubert") lässt das 1-2-5-disulfosaure Natrium des Indigo Roth zwischen B und C fast ungeschwächt hindurch, während das 1-2-1-Salz den grössten Theil des Roth absorbirt.

Indigokarbonsäure löst sich nach Löw ¹⁰) in Alkalien mit blaugrüner Farbe und zeigt den Indigostreifen nach Roth verschoben. Genauere Angaben macht Krüss ¹¹): in concentrirter Schwefelsäure ist Roth stark absorbirt. Blau schwach, dazwischen keine Absorption. In Ammoniak liegt das Absorptionsmaximum bei 6487, in Natronlauge bei 6479, in Kalilauge bei 6499.

Indigotin zeigt nach Vogel¹²) in Wasser dasselbe Spectrum wie Indigo in Amylalcohol. Nach Formánek ¹³) liegt in Wasser das Band bei 6145, nach Eder ¹⁴) zwischen 692 und 502, Maximum 645.

Indipurpurin ist nach Schunck und Marchlewski¹⁵) wohl identisch mit Indirubin. Beide zeigen ein Band im Gelb und Grün.

Indophenole. Eine grosse Anzahl derselben werden von Camichel und Bayrac (6) untersucht. Alle sollen nur einen schmalen Streif im Roth und

- 1) V. Wartha, Ber. chem. Ges. 4, p. 334 335 (1871).
- H. W. Vogel, Ber. chem. Ges. 9, p. 588-590 (1876); ibid. H. p. 913 920, 1363 1371 (1878); Berl. Ber. 1878, p. 409 431; Practische Spectrulanalyse . . . Berlin 1889.
- 3) G. Krüss und S. Oeconomides, Ber. chem. Ges. 16, p. 2051 2056 (4883).
- 4) H. Macagno, Chem. News. 48, p. 202 203 (1881).
- C. Schotten, Ber. chem. Ges. 24, p. 1366 (1373) (1891).
- 6) C. Gänge, Ber. chem. Ges. 9, p. 1641-1646 (1876).
- 7) C. Pulfrich, Zs. f. Krystallogr. 6, p. 142 | 159 (1882).
- 8) F. B. Pi (cher, Americ, J. (3) 36, p. 332 336 (1888).
- 9) D. Vorländer und Ph. Schubert, Ber. chem. Ges. 34, 2, p. 1860 1863 (1901).
- W. Löw, Ber. chem. Ges. 18, p. 947 954 (1885).
- 11) G. Krüss, Ber. chem. Ges. 18, p. 1426 -4433 (1885).
- 12) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
- 13) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis... Berlin 1900.
- 14) J. M. Eder, Wien, Ber. III, Hb. p. 1018 1023 (1902).
- 15) E. Schunck und L. Marchlewski, Ber. chem. Ges. 28, 1. p. 589-547 (1895).
- P. Bayrac et Ch. Camichel, C. R. 122, p. 193 (195); ibid. 132, p. 338-310, 485-487, 882-885 (1901).

einen breiten von Grün bis Violett durchlassen. Die Mitte des rothen Streifs verschiebt sich mit der Concentration, wenn man aber moleculare Mengen nimmt, so soll er für alle Indophenole an derselben Stelle liegen. Lemoult b widerspricht diesen Angaben.

ı

Indoxylazobenzolsulfosaures Kalium giebt nach Heumann und Bachofen?) eine gelbe Lösung, die von E an Alles absorbirt. Bei Zusatz einer Spur Natronlauge wird sie roth, absorbirt von D au; bei Verdünnung tritt ein Band von E bis F auf.

Invertase ist von Hartley^a) untersucht, sie absorbirt nur die kürzesten Wellen von etwa 240 au.

Jod siehe § 226.

Jodben zol zeigt nach Pauer⁴) in Lösung nur continuirliche Absorption von etwa 298 au, als Dampf aber zwei Linien bei 2625 und 2605, continuirliche Absorption von etwa 232 au.

Jodgrün in Alcohol zeigt nach Vogel?) zwei Bänder: ein stürkeres bei etwa 612, ein schwächeres kurz vor D, dann wachsende Absorption von G an. Damit stimmt eine Zeichnung von Schütze") überein. Ac worth bigiebt für mit Jodgrün gefärbte Gelatine die Maxima bei 638 und 589. Busse) findet, dass die Endabsorption von Vogel ein Band 415–385 sei, worauf die Substanz wieder durchlässig wird. Hartley giebt vier Absorptionsbänder: 719—490, 455–361 erscheinen bei stärkerer Concentration. Bei Verdünnung werden sie: 694–545, 431—410, dann erscheinen noch 324–286 und 256—235. Das erste Band bleibt am längsten bestehen, zuletzt in der Lage 660—620. Siehe Fig. 72.

Jodmonochlorid siehe p. 366.

Iridiumammoniumchlorid giebt nach Vogel³) in concentrirter Lösung ein Band auf D, einseitige Absorption des Blau. Bei Verdünnung verschwindet das Band, dafür werden zwei andere, zwischen E und F und auf G, sichtbar.

Isatin ist von Hartley und Dobbie") untersucht: In dicker Schicht ist continuirliche Absorption von 5263 an vorhanden. Bei Verdünnung löst sich ein Band 5263—3612 ab, welches sich allmählich auf 4800 3612 zusammenzieht; ferner erscheint ein zweites Band 3136—2748, das bis auf 3086—2748 zusammenschrumoft. Siehe Fig. 43.

Isatinblau in Eisessig zeigt nach Schotten 10) ein Band 655 628 mit

- 1) P. Lemoult, C. R. 182, p. 142 | 145 (1901).
- 2) K. Heumann and F. Bachofen, Ber. chem. Ges. 26, p. 225-229 (1893).
- 3) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 58-61 (1887).
- 4) J. Pauer, Wiedem, Ann. 61, p. 363 379 (1896).
- 5) H. W. Vogel, Practische Spectralandyse . . . Berlin 1889.
- 6) M. Schütze, Zs. f. physik. Chem. 9, p. 109 436 (1892).
- 7) J. J. Acworth, Wiedem. Ann. 42, p. 371 406 (1891).
- 8) O. Buss, Dissert. Bern 1896.
- 9) W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 75, p. 610 661 (1899).
- 10) C. Schotten, Ber. chem. Ges. 24. p. 1866-1873 (1891).

- scharfer Grenze nach Roth. Bei längerem Stehen an Luft tritt durch Zersetzung des Farbstoffes noch ein neuer Streif 589–580 auf.
- Isatinchlorid, isomer mit Indigotin, hat nach Schunck und Marchlewski⁴) das Spectrum von Indirubin.
- Isoanthraflavinsäure hat nach Liebermann und v. Kostanecki²) zwei Absorptionsstreifen: bei D ½ E und bei b ½ F. Krüss³) giebt für die Lösung in Schwefelsäure 5397 und 4936.
- Isoanthraflavinsäure-diäthyläther zeigt nach Krüss) Bänder bei 5051 und 4923.
- Isobuttersäure absorbirt nach Hartley und Huntington⁵) continuirlich von etwa 274 an. Im Ultraroth finden Abney und Festing⁶) zahlreiche Linien und Bänder. Die in Klammer beigefügte Intensität wächst von 0 bis 1: L 893 (1). B 900- 913 (½), B 913-917 (1), B 917-930 (½), L 1020 (¾), B 1040, B 1067, B 1085, B 1135, B 1020 (½), B 1075 (½), B 1075 (½), I), 1103. Siehe Tafel II.
- Isobutylacetat, absorbirt mach Hartley und Huntington⁵) von etwa 290 an.
- Isobutylalcohol hat nach Julius?) einen starken Absorptionsstreif bei 4.3 μ; er fällt ab bis 44.5 μ, dann wächst wieder die Absorption, wird von etwa 46 μ an vollständig. Wesentlich abweichend sind die Angaben von Iklès). Nach ihm beträgt die Absorption bei 0.87 μ 2%, steigt bis etwa 3.0 μ auf 400 %, um von etwa 4 μ wieder etwas abzunehmen. Weitere Maxima liegen bei 4.845 (90 %) und 6.4 (95 %). Bei 6.88 werden nur 73 % absorbirt, dann wächst wieder die Absorption. Abney und Festing% finden zahlreiche Linien und Bänder; die in Klammer beigefügte Intensität wächst von 0 bis 1: B 741 748 (½). Li 895. B 904 907 (0 ½), B 913 922 (1), B 930 942 (1), B 949 966 (1), Li 985 (1), Li 1020 (1), B 1020—1036 (0—1), 1036 (1). Siehe Tafel I. Nach Spring%) ist im sichtbaren Spectrum ein Absorptionsstreif bei 6364, nach Hartley (10) ist im Ultraviolett nur continuirliche Absorption vorhanden.
- Isobutylbutyrat absorbirt nach Hartley und Huntington⁵) etwa von 270 an.
- IsobutyIformiat absorbirt mach Hartley and Huntington') von etwa 250 an.
 - E. Schunck and L. Marchlewski, Ber. chem. Ges. 28, 1, p. 539 547 (1895).
 - 2) C. Liebermann und St. v. Kostanecki. Ber. chem. Ges. 19, p. 2327 2332 (1886).
 - 3) G. Kribss, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 312 | 337 (1888).
 - 4) G. Kritss, Zs. f. physik, Chem. 18, p. 559 | 562 (1895).
 - 5) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257 274 (1879).
 - 6) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887 918 (1881).
 - 7) W. H. Julius, Verh. d. K. Ak. v. Wet. Amsterdam, 1892, L.
 - 5) M. Iklé, Dissert. Berlin 1903.
 - 9) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 33, p. 165 [195 (1896).
 - 10) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 39, p. 158 168 (1881).

Isobutylnitrat absorbirt nach Soret und Rilliet batak von etwa 345 an. Isobutylvalerianat absorbirt nach Hartley und Huntington?) von etwa 260 µµ an.

Isochinolinroth giebt nach Vogel³) in Alcohol zwei Bänder: bei D² · E und b⁴/₂F. Sie sind identisch mit denen des Chinolinroth, aber schwächer-Isooctylalcohol absorbirt nach Hartley⁴) im Ultraviolett nur continuirlich, Isoph talsäure absorbirt nach Magini⁴) continuirlich von etwa 250 an.

- Isopren. Tilden⁶) theilt mit, Abney habe bei diesem Körper im Ultraroth Bänder gefunden, wie sie für aromatische Körper characteristisch sind: im Ultraviolett dagegen habe Hartley keine Bänder erhalten, sondern continuirliche Absorption, etwa wie bei Australin.
- Isopropylalcohol zeigt nach Abney und Festing i folgende Linien und Bänder, bei denen die von 0 bis 1 wachsende Intensität in Klammern beigefügt ist: L 710 (½), L 885 (½), B 907 922 (0 1 0), B 949 966 (0 1), L 985 (1), L 1040 (1), B 1040 1064 (0 1), 1064 (1). Nach Hartley i finden sich im Ultraviolett keine Bänder.
- Isopurpurin, ein Farbstoff aus Krapp, zeigt nach Rosensticht") Bänder bei 625, 565, Endabsorption von 420 an. Nach Krüss") sind in Schwefelsäure sichtbar: 5575, 5145, 4818.
- Isopurpursäure oder Pikrocyaminsäure, Kalisalz der zeigt nach Buss im ein Band von E bis F, Absorption von 410 an.
- Isorosindulin. Zwei verschiedene Isomere werden von Kehrmann und Nüesch (1) untersucht. Das mit Nr. 15 bezeichnete Rosindulin absorbirt die kurzen Wellen mit scharfer Grenze von 503 an, das mit Nr. 14 bezeichnete mit wenig scharfer Grenze, die zwischen 508 und 198 liegt.

Isothioninhydrochlorid giebt nach Bernthsen ¹²) ein Band bei 535.
Juniperusöl beginnt nach Hartley und Huntington ¹³) bei 330 schwach zu absorbiren, stark bei etwa 274. Im Ultraroth findet Donath ¹⁴) Bänder bei 1.69 μ und 2.2 μ, wie bei allen ätherischen Oclen. Puccianti¹⁵) sieht Bänder bei 1.7, 2.2 und 2.55 μ.

- 1) J. L. Soret et A. Rilliet, C. R. 89, p. 747 749 (1879).
- 2) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, 1, p. 257 271 (1870)
- 3) A. W. Hofmann, Ber. chem. Ges. 20, p. 1 -20 (1887).
- 4) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 39, p. 153 168 (1881).
- 5) R. Magini, Nuovo Cim. (5) 6, p. 343-370 (1903)
- 6) W. A. Tilden, Chem. News. 48, p. 120-121 (1882).
- 7) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887-918 (1881).
- 5) A. Rosenstiehl, Bull. soc. industr. de Mulhouse, 49, p. 409 524 (1879)
- 9) G. Krüss, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 312 | 337 (1888).
- 10) O. Buss, Dissert. Bern 1898.
- 11) F. Kehrmann und P. Nüesch, Ber. chem. Ges. 84, 2, p. 3090 3101 (1901).
- 12) A. Bernthsen, Liebigs Ann. 230, p. 73 211 (1885).
- 13) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 26 (1880).
- 14) B. Donath, Wiedem. Ann. 58, p. 604-661 (1896).
- 15) L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) 11. p. 241-278 (1900).

Kalkspath siehe § 277.

Kamala, ein Farbstoff aus der Frucht von Rottlera tinctoria, absorbirt nach Smith⁴) bis 722 und von 571 an.

Kanariengelb giebt nach Valenta?) Bänder bei 430 und 366 µµ.

Kamillenöl zeigt nach Brewster³) Absorption zwischen A und B. Sie wird wohl von beigemengtem Chlorophyll herstammen.

Kautschuk lässt nach Abney und Festing⁴) Licht zwischen 500 und 1000 $\mu\mu$ durch.

Kermesbeeren siehe Phytolacca.

Kerosin absorbirt nach Nutting⁵) nur schwach die kürzesten Wellen.

Kienruss in Terpentinöl hat nach Hagenbach (h) Absorptionsbänder bei 507, 474, 440, Absorption des violetten Endes. Lubarsch (h) sieht noch ein Band mehr.

Kirschenfarbstoff wird zum Verfälschen des Rothweins benutzt. Nach Vogels zeigt der Saft der sauren Kirsche continuirliche Absorption, die je nach der Concentration zwischen 630 und 590 beginnt. Mit einem Tropfen Weinsäure entsteht ein Band D²/₅E bis F⁴/₃G, dann wachsender Absorption. Sehr ausführlich behandelt v. Lepel⁹) verschiedene spectrale Reactionen des Kirschsaftes. Hasterlik ¹⁰) zeichnet für frischen Kirschsaft continuirliche Absorption von etwa 610 an, bei Zusatz von Salzsäure ein Band D⁴/₄E bis F⁴/₅G. Absorption von F²/₅G an; bei Zusatz von Ammoniak Band D bis E, Absorption von F² an. Müller⁴⁴) sieht ein Band D—F, Schwächung bis ans Ende; mit Säure Absorption bis C, von C²/₃D an; mit Alkali Absorption bis D⁴/₃E, von b an.

Kohlenoxyd siehe p. 353 Anm. 5.

Kohlensäure siehe § 251.

Kohlenstofftetrachlorid giebt nach Julius ⁽²⁾ im Ultraroth drei Absorptionsbänder bei 7.6 μ , 11.1, 16.3, — Iklé ⁽³⁾ findet Absorptionsmaxima bei $4.42~\mu$ (10%), 5.01 (38%), 5.4 (43%), 6.12 (73%), 7.8 (85%). Im Ultraviolett finden Liveing und Dewar⁽⁴⁾ ein Absorptionsband von 3285 bis

- C. M. Smith, Proc. Roy. Soc. Edinb. 17, p. 121- 427 (1890).
- E. Valenta, Photogr. Corresp. 1903, p. 483; Eder und Valenta, Beiträge zur Photochemie, 3, Abth. p. 163 – 165.
- 3) D. Brewster, Rep. Brit. Ass. 1843. Not & Abstr. p. 8.
- 4) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Mag. (5) 11, p. 466 467 (1881).
- 5) P. G. Nutting, Physic. Rev. 13, p. 193 -202 (1901).
- 6) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65 | 98, 232 | 257, 375 | 405, 508 | 538 (1872).
- 7) O. Lubarsch, Pogg. Ann. 153, p. 420 440 (1874).
- S) H. W. Vog el., Ber. chem. Ges. 8, p. 1246 [1251 (1875).
- 9) F. v. Lepel, Zs. f. anal. Chem. 19, p. 24 14 (1880).
- 10) A. Hasterlik, Dissert, Erlangen 1889.
- 11) N. J. C. Miller, Pringsheim, Jahrb. f. wiss, Bot. 20, p. 78 105 (1888).
- 12) W. H. Julius, Verh. k. Ak. v. Wet. Amsterdam, 1892, L.
- 13) M. Iklé, Dissert. Berlin 1903.
- 14) G. D. Liveing and J. Dewar, Proc. Roy. Soc. 35, p. 71 74 (1893).

3045 mit Maximum bei 348. Nach Hartleyt) dagegen liegt im Ultraviolett kein Absorptionsband, nach Martens²) beginnt Absorption erst bei 219. Liveing und Dewar mögen also unreines Material gehabt haben.

Kreatinin. Nach Hartley 3) beginnt Absorption bei 266 µu.

Kresorsellinsäure in Schwefelsäure erhitzt absorbirt nach Jacobsen und Wierss4) in dicker Schicht Alles bis auf Roth und Orange. Bei Verdünnung erscheinen zwei Absorptionsstreifen im Grün.

Krystallviolett zeigt nach Eder 5) in Gelatine einen Absorptionsstreif bei 599. Nach Formanek 6) ist in Wasser neben dem Hauptstreif 5933 noch ein schwächerer bei 5413 vorhanden. In Aethylalcohol liegen die Bänder bei 5933 und 5473, in Amylalcohol bei 5946 und 5493.

Kümmelöl absorbirt nach Hartley und Huntington) im Ultraviolett stark von etwa 266 an.

L

Laccainsäure absorbirt mach Schmidts) in concentrirter Schwefelsäure in dicker Schicht von etwa 60s an. Bei Verdämming werden drei Bänder sichtbar: D ½ E, E ½ b, F. In Kalilauge ist das Spectrum nahezu unverändert und identisch mit dem der Carminsäure in Kalilauge.

Lacanora und Rocella tinctoria. Es finden sich zahlreiche aber wenig genaue Angaben. Die älteren, meist kleine Zeichnungen, stammen von Müller³), Gladstone³⁰), Brewster¹¹), Haerlin³²), Miller¹⁴ Bridge³⁴) findet in alcoholischer Lösung zwei Bänder: 635–580, 550–540. Hagenbach³⁵) sieht in Alcohol: 622–609–560 --529, 520–497–486, 430–409–? In Wasser sei die Absorption stärker, es zeigen sich 654–520, 520–486; bei Verdünnung zieht sich das erste Band auf 639–563 zusammen, spaltet sich dabei in zwei, indem bei 597 Licht durchgelassen wird. Lubarsch³⁶9 sieht auch zwei Bänder. Palmer³⁶) sieht nur ein Band in neutraler und

- 1) W. N. Hartley, J. chem. soc. 89, p. 153 [168 (1881).
- 2) F. F. Martens, Verh. Phys. Ges. 4, p. 138 | 166 (1902).
- 3) W. N. Hartley, Proc. Roy. Soc. 48, p. 529 534 (1888).
- 4) O. Jacobson und F. Wierss, Ber. chem. Ges. 18, p. 1956 1962 (1883)
- 5) J. M. Eder, Wien. Ber. 92, H. p. 1346 1372 (1885).
- 6) J. Formánek, Spectralamilytischer Nachweis... Berlin 1900.
- 7) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 25 (1880).
- 8) R. E. Schmidt, Ber. chem. Ges. 20, p. 1285 [1303 (1887).
- 9) J. Müller, Pogg. Ann. 72, p. 76 St (1847).
- 10) J. H. Gladstone, Quart. J. chem. soc. 10, p. 79 91 (1858).
- 11) D. Brewster, Phil. Mag. (4) 24, p. 441 447 (1862).
- 12) J. Haerlin, Pogg. Ann. 118, p. 70 -78 (1863).
- 13) W. A. Miller, Phil. Trans. 152, L. p. 861 887 (1863).
- 14) H. G. Bridge, Monthly mier. J. 6, p. 224 225 (1571).
- 15) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 148, p. 65-98, 232 257, 375 405, 508 538 (1872).
- 16) O. Lubarsch, Pogg. Ann. 153, p. 420 440 (1871).
- 17) T. Palmer, Monthly mier. J. 17, p. 225-285 (1877).

alkalischer Lösung, Mitte im ersten Fall 5655, im zweiten 5700, Ende 5090 resp. 5190. In saurer Lösung beginnt die Absorption bei 571, wird vollständig von 535 an. Pitcher¹) hat eine Zeichnung, nach welcher in neutraler Lösung ein starker Streif kurz vor D, ein zweiter bei F¹/6G liegt. In alkalischer Lösung ist der erste Streif breiter, Maximum bei C²/3D. In saurer Lösung ist er äusserst schwach bei D, während der zweite jetzt viel stärker ist. Endlich findet Müller²) ein Band D F, aber auch die weiteren kurzen Wellen sind stark geschwächt. ~ Auch bei Smyth³) findet man eine Zeichnung.

Laudanin absorbirt nach Dobbie und Lauder 4) in dicker Schicht von 300 an. Bei Verdünnung erscheint ein Band 2982 2615 und Absorption von 250 an. Das Band zieht sich auf 2957 2737 zusammen, die Endabsorption weicht allmählich zurück.

Laudanosin giebt nach denselben ein sehr ähnliches Spectrum, das Baud liegt bei 2982 2615, bei Verdünnung 2951--2749.

Lavendelöl absorbirt nach Hartley und Huntington⁵) continuirlich von etwa 257 an. Nach Donath⁶) liegen im Ultraroth Bänder bei 4.69 μ und 2.2 μ .

Leucin absorbirt nach Soret7) continuirlich von etwa 250 an.

Lichtgrün S. F. bläulich, das Na-Salz von Dimethyl-dibenzyl-diamidotriphenylkarbinoltrisulfosäure giebt nach Formánek S ein Band bei 6278.

Ligroin. Spring⁹) untersucht verschiedene Sorten mit Siedepunkten zwischen 35⁹ und 85⁹. Er findet immer zwei Absorptionsbäuder, die bei etwa 649 und 636 liegen, bei dem mit höchstem Siedepunkt bei 655 und 611.

Ligustrum vulgare, auch Rainweide genannt, hat schwarze Beeren, deren Saft zum Fälschen des Weins benutzt wird. Nach Vogel (10) zeigt der Saft schwache Absorption von 630 an mit zwei Maximis auf D und E. Mit Ammoniak erhält man ein Band C bis D, dann wachsende Absorption. Auch Uffelmann (1) beschreibt das Spectrum.

Limaholz - Rothholz, Brasilholz.

Linaloeöl absorbirt nach Hartley und Huntington⁵) continuirlich im Ultraviolett.

Logwood - Campechenholz, siehe Blauholz,

¹⁾ F. B. Pitcher, Americ. J. (3) 36, p. 332 -336 (1888).

²⁾ N. J. C. Müller, Pringsheim, Jahrb. f. wiss, Bot. 20, p. 78 105 (1888).

³⁾ C. P. Smyth, Trans. Roy. Soc. Ediub. 28, 111, p. 779 S43 (1879).

⁴⁾ J. J. Dobbie and A. Lander, Trans. chem. soc. 83, p. 626 - 628 (1903).

⁵⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 26 (1880).

⁶⁾ B. Donath, Wiedem, Ann. 58, p. 608 661 (1896).

⁷⁾ J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (3) 10, p. 429 194 (1883).

⁸⁾ J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie. 2. Heft 24 (1903).

⁹⁾ W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 31, p. 246 -256 and (3) 33, p. 465 - 495 (1896).

¹⁰⁾ H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1880.

¹¹⁾ J. Uffelmann, Arch. f. Hygiene. 1, p. 111 199, 2, p. 196-222 (1883, 1884).

Lokansäure. Die wasserlöslichen Verbindungen absorbiren nach Kaysern Gelb und Gelbgrün. Lokaonsäureverbindungen absorbiren Roth und Gelb. Durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff oder Schwefelammonium entsteht eine blutrothe Lösung, welche zwei starke Absorptionstreifen im Grün zeigt.

Lorbeeröl zeigt nach Hartley und Huntington? ein starkes Absorptionsband bei 271, wahrscheinlich von Eugenol herstammend.

Lutein siehe den nächsten Band.

Luteolin, nach Chevreuil der gelbe Farbstoff des Wau, des Krautes von Reseda luteola, absorbirt nach Thudichum³) continuirlich das Blau und Violett.

M.

Magdalaroth — Naphtalinroth. Ketteler und Pulfrich bestimmen Absorptionsmaxima bei 567 und 530. Acworth bin Gelatine 565–528. Maximum 542. Böhlendorff bindet nur ein Band 505–454, ebenso Eder bi, der dessen Maximum in Alcohol bei 569, in Wasser bei 548, in Gelatine bei 532 angiebt. Hagenbach berhält drei Bänder, bei 570. 520 und hinter H₂ (393). Müller bindet nur ein Band von D bis F. Ausführlicher bespricht Vogel bindet nur ein Band von D bis F. Ausführlicher bespricht Vogel binder farbstoff: in Alcohol seien zwei Bänder vorhanden, D bis E und auf E, in Wasser nur einer D bis F. Maximum auf E. Fest giebt der Farbstoff Bänder auf D und D s E. Wenn Papier oder Wolle damit gefärbt ist, sieht man ein schwaches Band auf D, daran anschliessend wachsende Absorption bis zum Ende des Spertrums. Schmidt bindet ein Band 590—490 und Absorption von 460 au. im Ultraroth keine Absorption.

Magentaroth; Zeichnungen findet man bei Phipson 12) und Smyth 13). Siehe auch Fuchsin.

Malachitgrün, das Chlorid von Tetramethylparadiamidotriphenylearbinol. Nach Vogel¹¹) liegt ein Band bei 627, dann folgt wachsende Absorption von Can. Ganz abweichend davon zeichnet Meldola¹⁵) Absorption des

- 1) R. Kayser, Ber. chem. Ces. 18, p. 3417 3429 (1885).
- 2) W. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 -26 (1880).
- 3) J. L. W. Thudichum, Chem. Centralbl. (2) 14, p. 65-68 (1869).
- 4) E. Ketteler and C. Pulfrich, Wieden, Am. 15, p. 337-378 (1882).
- 5) J. J. Acworth, Wiedem, Ann. 42, p. 371 406 (1891).
- 6) W. Boehlendorff, Dissert. Erlangen 1800.
- 7) J. M. Eder, Wien, Ber. 92, H. p. 1346 1372 (1885).
- St E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65 98, 282--257, 375 405, 508--538 (1872).
- 9) N. J. C. Müller, Pringsheim, Jahrb, f. wiss, Bot. 20, p. 75 105 (1888).
- 10) H. W. Vogel, Ber. chem. Ges. 11, p. 622-624 (1878).
- 11) C. G. Schmidt, Wiedem. Ann. 58, p. 103 130 (1896).
- 12) T. L. Phi pson, J. chem. soc. (2) 7, p. 324 -- 327 (1869).
- C. P. Smyth, Trans. Roy. Soc. Edinb. 28, 111, p. 779 543 (1879).
- 14) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
- 15) R. Meldola, J. chem. soc. 41, p. 187-201 (1882).

äussersten Roth und einen Streif auf F (486). Girard und Pabst) finden ein Band C ½ D bis C ½ D. Acworth 2 legt das Maximum in Gelatine auf 625. Schütze 3 in Alcohol auf C ½ D. Katz 3 photometrirt das Spectrum, findet das Absorptionsmaximum in Wasser, Alcohol und Chloroform etwa bei 622, die Absorption im Wasser aber erheblich stärker; nach der Zeichnung würde bei etwa 560 noch ein sehr schwaches Band liegen. Auch Buss 3 untersucht den Farbstoff, und zwar das Oxalat des Chlorzinkdoppelsalzes. Er findet: in Alcohol 632–607, Maximum 620, in dickerer Schicht 650–555, 148–105, von 326 an. In Wasser: 630–600 und 140–103, vou 328 an. In Schwefelsäure wird 162–365 absorbirt. Fricke 3 findet für Malachitgrün Absorption bei 670–540, 450–400, 330–300. — Für verschiedene Sorten Malachitgrün macht Formanek 3 Angaben: das Maximum liegt in Wasser bei 6378, oder 6255 oder 6182, in Alcohol bei 6315, 629, 623.

- Maleïnsäure absorbirt nach Magini's) die kürzeren Wellen; bei einer Schicht von 1.85 mm und 1 g-Molecel auf 10 l von 2917 an, bei 1 g-Molecel auf 150 l von 2382 an.
- Malve. Der Farbstoff der dunklen Blüthen wird zur Weinfälsehung benutzt. Siehe Althea.
- Malz. Man findet ungefähre Angaben bei Sorby 9) und Hagenbach 10). Siehe auch Vogel, 11)
- Mandarin G extra, identisch mit Orange II oder Tropäolin 000 Nr. I, das Na-Salz von Diazobenzolsulfosäure und 3-Naphtol. Busse) macht folgende Angaben: In Wasser zeigt sich ein Band 543 198, in Alcohol 520 182, und Absorption von 325 an. In Schwefelsäure sind zwei Bänder vorhanden: 572—555, 530—520. Wesentlich abweichend sind die Angaben von Hartley (siehe Tropäolin), welcher indessen übereinstimmend mit Beilstein eine Verbindung mit a-Naphtol untersucht hat.

Formånek 7) sagt, in Wasser sei ein Doppelstreif vorhanden, mit Maximis bei 5158 und 4842, der unverändert in Alcohol ist. Also alle drei Angaben stimmen nicht überein, es sind wahrscheinlich, wie so oft bei den käuflichen Farbstoffen, verschiedene Prüparate mit demselben Namen bezeichnet.

Ch. Girard et Pabst, C. R. 101, p. 157 | 160 (1885).

²⁾ J. J. Acworth, Wiedem, Ann. 42, p. 371 - 406 (1891).

³⁾ M. Schütze, Zs. f. physik, Chem. 9, p. 109 - 136 (1892).

⁴⁾ G. J. Katz, Dissert. Erlangen 1898.

⁵⁾ O. Buss, Dissert. Bern 1896.

⁶⁾ W. Fricke, Dissert. Jena 1904.

⁷⁾ J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis... Berlin 1900.

⁸⁾ R. Magini, Physik. Zs. 5, p. 69 71 (1904).

⁹⁾ H. C. Sorby, Quart. J. micr. Sc. 9, p. 358-383 (1869).

¹⁰⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65 98, 232 257, 375-405, 508-538 (1872).

¹¹⁾ H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.

528 Kapitel V.

Mandelöl absorbirt nach Müller!) das blaue Ende des Spectrums. Für Gel aus bittern Mandeln finden Hartley und Huntington?) bei sehr starker Verdünnung mit Alcohol ein Band bei etwa 257 μμ, welches noch bei Verdünnung 1:100000 deutlich ist.

Mangansalze siehe § 312.

Mangansuperchlorid siche p. 369.

Martinsgelb — Alkalisalz von Dinitro-a-Naphtol. Nach Busse) hat der Körper in Alcohol Bänder bei 455 415, Maximum 435, und 395 375, Maximum 385. Formaneke) sieht nur Endabsorption:

Mauvern siehe Perkins Violett.

Melaleuca ericifolia, Oel von - , absorbirt nach Hartley und Huntington⁵) continuirlich, schwach von 274, stark von 240 an.

Melamin - Cyanurtriamid, absorbirt nach Hartley, Dobbie und Lauder" continuirlich, in dicker Schicht von 275 an.

Menthol absorbirt much Hartley und Huntington⁵) sehr stark continuirlich von etwa 265 an. Nach Coblentz⁷) liegt ein Band bei 3 µ.

Mesitylen — Trimethylbenzol, absorbirt nach Drossbach') im Ultraviolett von 336 an. Das gilt aber nur für dicke Schicht, wie Hartley und Huntington') zeigen. Bei Verdünnung erscheinen drei Bänder bei 274, 257 und eines in der Mitte, die Endabsorption beginnt dann bei 232. Eine grosse Zahl von Bändern und Linien findet Coblentz') im Ultravoth: 1.7 μ, 1.95, 2.2, 2.3, 2.5, 2.7 (2.8, 3.4, 3.6—3.8, 4.2 (4.3, 4.6, 5.2, 5.6, 5.8, 6.15, 6.2—6.4, 6.45, 6.6, 6.75, 6.85, 7.05, 7.25, 7.8, 8.65, 9.65, 10.2, 10.75, 11.2—11.4, 11.95, 12.6, 12.9 (4.3.4, 13.7)

Metabenzdioxyanthrachinon in Schwefelsäure giebt nach v. Kostanecki und Niementowski 10) ein Band D 1/2 E bis G. Maximum kurz vor F.

Metakresol zeigt nach Hartley¹¹) in Alcohol ein starkes Absorptionsband von 2012 bis 2424, welches sich bei Verdünnung zusammenzieht auf 1836 – 2653. Von 235 an ist dann Endabsorption vorhanden. Siehe Fig. 38.

Metanilgelb, das Na-Salz von Metamidobenzolsulfosäurenzodiphenylamin absorbirt nach Buss³) in Alcohol 445—375 und von 327 an. In Schwefelsäure liegt ein Band 610—510, in Salpetersäure 445—365. For månek bisieht nur Endabsorption, in Wasser mit Salpetersäure ein Band bei 5315.

- 1) J. Müller, Dinglers Polytechn. J. 198, p. 529-531 (1870).
- 2) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 -26 (1880).
- 3) O. Buss, Dissert, Bern 1896.
- 4) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis... Berlin 1990.
- 5) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 81, p. 1 25 (1880).
- W. N. Hartley, J. J. Dobbie and A. Lander, Trans. chem. soc. 79, p. 848-863 (1901).
- 7) W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 223 (1904).
- 5) G. P. Drossbach, Ber. chem. Ges. 85, p. 1486-1489 (1902).
- 9) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257 274 (1879).
- St. v. Kostanecki and St. Niementowski, Ber. chem. Ges. 18, p. 2135—2141 (1885).
- 11) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 53, p. 641 663 (1888).

والمعارضة والمتعارف الهام والمتعارض

- Metanilsäure, combinirt mit Phenol, absorbirt nach Grebe!) in Schwefelsäure von b 1/2 F an.
- Metanitranilin in Wasser hat nach Hartley und Huntington?) ein schmales Band bei 361, mit der Verdünnung zurückweichende Endabsorption von 328 an.
- Metanitrobrommalachitgrün giebt nach Formanek 3) in Alcohol ein Band bei 6357.
- detaoxymalachitgrün giebt nach Formáneka) in Wasser einen Doppelstreif bei 6174.
- Jetaxylol ist im Ultraroth von Pucciantib untersucht; er findet Bänder mit der in Klammer beigefügten Stärke der Absorption in η₀: 0.78 μ (1), 0.88 (8), 1.05 (5), 1.2 (10), 1.45 (10), 1.71 (70), 2.05 (25), 2.18 (80), 2.31 (98), 2.5 (98), 2.58 (89). - Hartley) findet im Ultraviolett ein Band 2768 2310, Endabsorption von 228 an. Siehe Fig. 30. - Pauer 6) erhält in der Lösung in Alcohol drei Bänder: 275-273, 270-268, 267-264; im Dampf eine grosse Anzahl von Linien zwischen 272 und 258, in Wahrheit wohl auch Banden. Vgl. p. 369.
- lethan hat nach Angström⁵) Absorption von 1.28 | 3.92 μ und von 8.41 13.24. Maxima Hegen bei 2.12 (?), 3.18 und 10.59. Nach Coblentz () liegen Maxima bei 3.31 und 7.70 μ .
- Lethylacetat absorbirt nach Hartley und Huntington²) continuirlich von etwa 250 an; nach Spring") zeigt es ein Doppelband bei 6247.
- lethyläther erzeugt als Dampf nach Coblentz's zwei Absorptionsbänder, bei 3.45μ und 6.85μ .
- lethylalcohol. Für das Ultraroth liegen Messungen von Abney und Festing 10) vor. Die Linien und Bänder sind mit den in Klammern beigefügten Intensitäten, die von 0 bis 1 wachsen: L 867 (1/2), B 905 913 (1/4), B 913--917 (1), B 917--926 (3/4), B 926 930 (1), B 930--942 (3/4), B 942—949 (1), L 972 (1), L 985 (1), B 985—1017 ($\frac{1}{2}$), 1017—1020 ($\frac{1}{2}$ 1). Siehe Tafel I. - Puccianti 11) findet Bänder mit dem in Klammer beigefügten Betrag der Absorption in %: 0.8 μ (9%), 1.05 (10), 1.2 (13), 1.55 (76), 1.71 (73), 2.10 (93), 2.33 (100), 2.54 (100), 2.75 (100). Julius 12) erhält ein Absorptionsmaximum bei 3.4 (97%), ein schwächeres bei 5.1 (70%)
 - 1) C. Grebe, Zs. f. physik, Chem. 10, p. 673 698 (1892).
 - 2) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, 4, p. 257-274 (1879).
 - 3) J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie. 2. Heft 7, 8, 9 (1903).
 - 4) L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) 11, p. 241 278 (1900).
 - 5) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 47, p. 685 752 (1885).
 - 6) J. Pauer, Wiedem. Ann. 61, p. 263 379 (1896).
 - 7) K. Angström, Oefers, K. Vet, Ak. Förh, 1890, Nr. 7, p. 331 352.
 - s) W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 223 (1904).
 - 9) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 33, p. 165 195 (1896).
 - 10) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887-918 (1881).
 - 11) L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) H. p. 241 278 (1900).
 - 12) W. H. Julius, Verh. k. Akad. v. Wet. Amsterdam. 1892, L.

Kayser, Spectroscopie. III.

.... I...,

volle Absorption von 9 μ an. — Im sichtbaren Spectrum findet Schönn b Bänder bei 643, 633; Russell und Lapraik b sehen nur ein Band bei 634-627, Spring beines bei 6395. Hartley und Huntington b finden, dass continuirliche Absorption bei etwa 202 beginne.

Methylalizarin besitzt nach einer Zeichnung von Liebermann und v. Kostaneckib zwei zusammenhäugende Bänder bei DaaE und b 12 F.

- Methylamin absorbirt nach Hartley und Huntington b von etwa 274 an, das Hydrochlorid ist nach Hartley und Dobbie äusserst durchsichtig. Nach Russell und Lapraik wird im Roth bis 690 absorbirt. vielleicht liegt ein Band bei 700; dann folgen Bänder bei 660–652, 634–630.
- Methylanthragallole, Cahn?) zeichnet die Absorptionsspectra von vier Methylanthragallolen, welche alle zwei Bänder zeigen. Sie liegen bei 1-Methylanthragallol auf E und kurz vor F, bei 2-Methylanthragallol ebenso wie bei 4-Methylanthragallol und bei Anthragallol selbst weiter nach Blau hin, bei Ε½ b und auf F, bei 3-Methylanthragallol mehr nach Roth, kurz vor E und bei b¾ F. Auch Liebermann und v. Kostanecki³) geben Zeichnungen für zwei der Körper. Für α-Methylanthragallol giebt Krüss³) die Wellenlängen in Schwefelsäure zu 5415 und 5021.
- Methylblau hat nach Koppⁿ ein Band zwischen C und D, mehr nach D hin. Formánek¹⁰) giebt die Wellenlänge in Wasser 6115, in Aethylalcohol 6239.
- Methylbutyrat absorbirt nach Hartley und Huntington och continuirlich von etwa 315 an.
- Methylcarbostyril zeigt nach Hartley und Dobbie ¹³) in dieker Schicht Absorption von 3395 an. Beim Verdünnen erscheint ein Band 325 – 293, welches sich zusammenzieht bis 325 – 319, während die Endabsorption zurückweicht bis 258. Siehe Fig. 42.
- Methylchinizarin giebt nach Liebermann und v. Kostanecki⁵) Absorption zwischen D¹/₂E und G mit zwei oder drei Maximis.
- Methylcyanurat absorbirt nach Hartley, Dobbie und Lauder 12) nur die kürzeren Wellen continuirlich, in dicker Schicht von etwa 263 an. in dünner von 236 an.
 - 1) J. I., Schönn, Wiedem, Ann. 6, p. 267 270 (1875).
 - 2) W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 89, p. 165 173 (1551).
 - 3) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 88, p. 165 195 (1896).
 - 4) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257 274 (1879).
 - 5) C. Liebermann und St. v. Kostanecki. Ber. chem. Ges. 19. p. 2327 2332 (1880).
 - 6) W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 77, p. 318 327 (1900).
 - 7) E. L. Cahn, Ber. chem. Ges. 19, p. 12333 -- 2336 (1886).
 - 8) G. Krüss, Zs. f. physik. Chem. 2, p. 312 337 (1888).
 - 9) Ch. Kopp., Bull. soc. industr. de Mulhouse. 48, p. 946 949 (1878).
 - 10) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis... Berlin 1900.
 - 11) W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 75, p. 640 -661 (1899).
 - 12) W. N. Hartiey, J. J. Dobbie and A. Lauder, Trans. chem. soc. 79, p. 848-868 (1901)



المستعددات المستعددات الماليات المستعددات ال

- Methylenazurhydrochlorid. Nach Bernthsen⁴) absorbirt eine dicke Schicht 700--475, schwächt aber auch die übrigen Theile. Bei Verdünnung wird 665 bis 550 absorbirt, schliesslich treten zwei Bänder bei 650 und 600 hervor. Bremer²) giebt für die Lage des ersten Bandes in Wasser 6434, in Alcohol 6342, in Chloroform 6293. Es verschiebt sich mit steigender Temperatur nach kürzeren Wellen.
- Methylenblau hat nach Kopp3) zwei Bänder, eines zwischen B und C, das zweite zwischen (' und I). Möhlau und Uhlmann4) finden Absorption von B 12 C bis D 25 E mit 2 Maximis, bei C 1/2 D und D 2/5 E. Nach Bernthsen 1) sind sie nur in dünner Lösung sichtbar, liegen bei 670 und 615. während in dickerer Schicht 705-550, in noch dickerer Alles bis 525 absorbirt wird. Formanek 5) giebt in Wasser 6688 und 6085, in Aethylalcohol 6585 und 6027. Setzt man zu letzterer Lösung Kalilauge, so wird die Lösung erst blauviolett, zeigt Bänder bei 6448, 6027, 5207, dann rothviolett mit Bändern bei 6308, 5972, 5503, 5183. Nach längerem Stehen ist die Lösung karminroth, zeigt dann nur einen Streifen bei 5473. Ganz ähnlich verhält sich die Lösung in Amylalcohol. Buss bespricht Methylenblau BB extra, das Chlorzinkdoppelsalz des Tetramethylthionin. Es zeige bei zunehmender Verdümnung nach einander die Bänder 665 635, 610 585, 505 480 und Absorption von 335 an. In Wasser sieht man 670 - 610, 612--591, bei stärkerer Verdünnung erscheint noch 500 480 und Absorption von 325 an. - In Schwefelsäure ist die Lösung grün. absorbirt bis 625, von 502 bis 380 und von 334 an. Wässrige Lösung mit ein paar Tropfen Bromwasser absorbirt bis 675, 595 570, von 450 an. Ebenso verhält sich Methylenblau BB extra D, das Chlorhydrat des Tetramethylthionin.
- Methylenchlorid zeigt nach Iklé?) im Ultraroth Absorptionsstreifen mit der in Klammer beigefügten Absorption in Procenten: 3.241 μ (95%), 4.220 (75%), 6.295 (54%), 7.275—7.810 (90%).
- Methylendiresorcylsäure giebt in Combination mit: 1. Salicylsäure. 2. Resorcylsäure, 3. Gallussäure nach Caros) Aurine, welche einen Absorptionsstreif von b bis F haben.
- Methylendisalicylsäure liefert in Combination mit: 1. Phenol, 2. Salicylsäure. 3. Gallussäure nach demselben Aurine, welche von D bis E oder b absorbiren. Dagegen giebt die Combination mit Resorcylsäure, wodurch Oxyaurintricarbonsäure entsteht. Absorption von D bis F.

¹⁾ A. Bernthsen, Liebigs Ann. 230, p. 73 211 (1885).

²⁾ H. Bremer, Dissert, Erlangen 1890.

³⁾ Ch. Kopp., Bull. soc. industr. de Mulhouse. 48, p. 946 - 949 (1878).

⁴⁾ R. Möhlan und K. Uhlmann, Liebigs Ann. 289, p. 90 -130 (1895).

⁵⁾ J. Formanck, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1900.

⁶⁾ O. Buss, Dissert, Bern 1896.

⁷⁾ M. Iklé, Dissert. Berlin 1903.

⁸⁾ N. Caro, Ber. chem. Ges. 25, p. 939 - 949 (1892).

- Methylenjodid hat nach Iklé Absorptionsmaxima bei: 1.670 (19%), 2.450 (52%), 3.241 (83%), 4.025 (50%), 4.7 (90%), 5.4 (53%), 6.3 (45%), 7.3 (92%), 8.3 (84%).
- Methylenviolett in Alcohol hat nach Althausse und Krüss!) Absorptionsbänder bei 5974 und 5584. Ganz abweichend giebt Formånek!) für Lösung in Alcohol 5569 und 5475, in Wasser 5646 und 5373. Bernthsen!) giebt für das Hydrochlorid Bänder 625 und 575; in dickerer Schicht fliessen die Streifen zusammen: 650-530, es erscheint noch ein dritter bei 485-455.
- Methyleosin in Wasser liefert nach Messerschmidt) ein Band 525, in Gelatine 535. Säurezusatz lässt 2 Bänder erscheinen: 530–509 und 192–172. Nach Formánek) sieht man in Wasser 5216 und 487, in Alcohol 5334 und 4948; mit Salpetersäure wird die Lösung gelb, zeigt drei Bänder: 5225, 4856, 4545. Nach Kopp) soll ein Band im Anfang des Ultraroth liegen. Methylerythrin zeigt nach Eder) in Gelatine ein Band bei 546.
- Methylformiat absorbirt nach Hartley und Huntington ') continuirlich von etwa 260 an.
- Methylgrün zeigt nach Kopp⁵) ein Band zwischen Cund D. Girard und Pabst⁵) finden Absorption von C bis C¹/₂D und von F³/₃G an. Formanek²) giebt die Lage in Wasser zu 636, in Acthylalcohol zu 643 an. In Methylalcohol aber treten bei Erwärmen statt eines Bandes bei 6443 deren zwei auf: 6395 und 5908. Formanek führt aber noch ein anderes Methylgrün an, welches in Wasser 636 und 586, in Acthylalcohol 6395 und 5883, in Methylalcohol 5907 und 5433 zeigt. Durch Salpetersäurezusatz verändern sich die beiden ersten Lösungen kaum, die dritte wird ihnen gleich, da dann die Bänder bei 6378 und 587 liegen. Methylalcohol ola hat offenbar einen anderen Stoff in Händen, wenn er ein Band im äussersten Roth, ein zweites bei etwa F³/₃G zeichnet.
- m-Methylindigo hat much Krüss und Oeconomides!") in Chloroform ein Band bei 6197.
- Methylisatin besitzt nach Hartley und Dobbie¹¹⁾ einen Absorptiousstreif 454-294, der sich bei Verdünnung zusammenzieht auf 400-361. Siehe Fig. 43.
 - 1) M. Althausse und G. Krüss, Ber. chem. Ges. 22, p. 2065--2070 (1889).
 - 2) J. Formanek, Spectralanalytischer Nachweis... Berlin 1900,
 - 3) A. Bernthsen, Liebigs Ann. 280, p. 73 211 (1885).
 - 4) J. B. Messerschmidt, Wiedem, Ann. 25, p. 655 675 (1885).
 - Ch. Kopp., Bull. soc. industr. de Mulhouse. 48, p. 946 949 (1878).
 - 6) J. M. Eder, Wien, Ber. 92, H. p. 1346 1372 (1885).
 - 7) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, 1, p. 257-274 (1879).
 - 5) Ch. Girard et Pabst, C. R. 101, p. 157 160 (1885).
 - 9) R. Meldola, J. chem. soc. 41, p. 187 -201 (1882).
 - 10) G. Kritss and S. Occonomides, Ber, chem. Ges. 16, p. 2051 2056 (1883).
 - 11) W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 75, p. 640 861 (1899).



- Methyljodid. Im Ultraroth findet I k l é ¹) Absorptionsmaxima mit der in Klammer beigefügten Intensität in Prozenten: 2.45 μ (65 ⁰/₀), 3.44 (93 ⁰/₀), 4.62 (83 °/₀), 5.60 (75 °/₀), 6.30 (90 °/₀), 7.47 8.06 (95 °/₀). Puccianti²) giebt folgende Zahlen: 0.83 μ (6 °/₀), 0.89 (7 °/₀), 1.15 (10 °/₀), 1.39 (10 °/₀), 1.49 (9 °/₀), 1.70 (59 °/₀), 1.85 (13 °/₀), 2.13 (20 °/₀), 2.27 (99 °/₀), 2.37 (94 °/₀), 2.58 (95 °/₀). Abney und Festing³) finden bei ihrer viel detaillirteren Untersuchung folgende Linien und Bänder, wobei die in Klammer beigefügten Intensitäten von 0 bis 1 wachsen: L 720 (1), L 867 (1), B 885 892 (0 1), B 892 899 (1), L 915 (1), L 1021 (1), L 1040 (1), B 1066 (1), B 1086 (1), B 1135 (1), B 1165 (1), B 1066 ? (¹/₂). Siehe Tafel I. Für das sichtbare und ultraviolette Spectrum liegen Angaben nicht vor.
- Methylisocyanat oder Methylcarbimid absorbirt nach Hartley, Dobbie und Lauder) continuirlich von 2748 an.
- Methylisocyanurat absorbirt nach denselben ebenfalls continuirlich, in dicker Schicht von 302 an, bei Verdünnung weicht die Absorption bis 227 zurück.
- Methylnilblaubase absorbirt nach Möhlau und Uhlmann⁵) von D⁴/₂ E bis F³/₃ G, das Maximum bei E³/₅ F.
- Methylpropional absorbirt nach Hartley und Huntington b im Ultraviolett continuirlich von etwa 310 au.
- Methylpseudocarbostyril hat nach Hartley und Dobbie⁴) im Ultraviolett ein Band 349-300, welches sich bei Verdünnung auf 340-346 zusammenzieht; dann beginnt bei 281 die Endabsorption. Siehe Fig. 12.
- Methylpseudoisatin zeigt nach denselben in dieker Schicht ein Baud 526 375, dann Endabsorption. Bei Verdünnung zieht sieh das Baud wenig zusammen und verschwindet; dann spaltet sich von der Endabsorption ein zweites Band 328—277 ab, welches sich auf 294—277 zusammenzieht. Siehe Fig. 43.
- Methylrosanilin pikrat in Alcohol zeigt nach Vogel⁷) ein ziemlich scharfes Band bei etwa 612, und Absorption von F⁴/₁₂ G an.
- Methylsalicilat ist im Ultraroth von Abney und Festing³) gemessen. Sie finden: 710 (½), 861-877 (1), L/892 (½), 907-925 (0-½)-0), 966-1037 (0-1), 1037 (1). Im Ultraviolett finden Hartley und Huntington⁶) ein Band zwischen etwa 320 und 271, Endabsorption von etwa 255-an. Bei sehr starker Verdünnung verschwindet das Band, dann spaltet sich von der Endabsorption ein zweites, etwa 240, ab, welches bis zur Verdünnung 1:60000 noch kräftig besteht.
 - 1) M. Iklé, Dissert. Berlin 1903.
 - 2) L. Puccianti, Nuovo Cim. (1) II. p. 241 278 (1900).
 - 3) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887 918 (1881).
 - 4) W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 75, p. 640-661 (1599).
 - 5) R. Möhlan und K. Uhlmann, Liebigs Ann. 289, p. 90 130 (1895).
 - 6) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, I. p. 257 274 (1879).
 - 7) H. W. Vogel, Ber. chem. Ges. 11, p. 1371 1371 (1878).

Methylsenföl ist von Goblentz⁴) im Ultraroth untersucht. Er findet Linien und Bänder bei: 2.6 2.8, 3.4, 4.7-4.8, 5.7, 6.25, 6.6, 7.0, 7.2, 8.2 ---8.4, 8.6, 9.25, 10.0, 10.1, 11.2 11.4, 12.4-12.6.

Methylsulfocyanat. Coblentz') findet im Ultraroth Linien und Bänder bei: 2.8 μ , 3.4, 4.7, 6.15 - 6.4, 6.5, 7.05, 7.6, 9.1, 9.7 - 9.8, 10.1 - 10.2, 11.2 - 11.4, 11.5.

Methylvalerianat absorbirt nach Hartley und Huntington j im Ultraviolett continuirlich von etwa 270 an.

Methylviolett. Unter diesen Namen kommen Chlorhydrate von methylirtem Pararosanilin in den Handel, hauptsächlich Hexa- und Penta-methylpararosanilin, doch auch das Tetra-methylpararosanilin oder noch niedrigere Stufen. Meist liegen Gemische der Körper vor. Aus diesen Gründen können die Angaben nicht besonders gut fibereinstimmen. Kopp3) findet bei dem pentra-methylirten Körper ein Band auf D. Macagno) giebt 610-582 mit Maximum 600-589 an. Schütze") zeichnet das Band C 1/2 D bis E 1/2 b, Maximum auf D, etwa ebenso Vogel³). Bernthsen ³ giebt für das Hexamethylpararosanilin zwei Bänder bei 600 und 550, die erst in dickerer Schicht zusammenfliessen. Buss") findet in wässriger Lösung 600 -580, in Alcohol 592 - 576 and 547 - 535. Bei Zusatz von Salzsäure tritt Grünfärbung ein, ein Band 640-570 ist vorhanden. In Schwefelsäure ist die Lösung gelb, absorbirt 450-415. Angaben von Lepel") und Uffelmann 10) übergehe ich. Formanek 11) beschreibt die Spectra von 10 verschiedenen Sorten. Bei ihnen sind immer zwei Bänder beobachtet; sie liegen in Wasser zwischen den Werthen 589, 538 und 593, 541, in Aethylalcohol zwischen 589, 541 und 593, 547, in Amylalcohol zwischen 589, 546 und 594, 549. Die wässrige Lösung fürbt sich mit Salpetersäure grün, zeigt dann einen Streif bei etwa 630.

Monoathyltetrabromfluoresceïn zeigt in Alcohol nach Krüss¹⁴) Bänder 5365 und 5000. Nach Bremer¹³) liegt für das Kaliumsalz der erste Streif bei 5367.

Monobromindigo hat nach Krüss und Oeconomides!!) in Chloroform ein Band auf 6063.

- 1) W. W Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 223 (1904).
- 2) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257-274 (1879).
- 3) Ch. Kopp., Bull. soc. industr. de Mulhouse. 48, p. 946 949 (1878).
- 4) H. Macagno, Chem. News. 48, p. 169 170 (1881).
- 5) M. Schütze, Zs. f. phys. Chem. 9, p. 109 196 (1892).
- 6) H. W. Vogel, Practische Spectralanslyse . . . Berlin 1889.
- 7) A. Bernthsen, Liebigs Ann. 280, p. 78-211 (1985).
- O. Buss, Dissert. Bern 1896.
- 9) F. v. Lepel, Ber. chem. Ges. 11, p. 1146-1151 (1878).
- 10) J. Uffelmann, Arch. f. Hygiene. 1. p. 442-499; 2. p. 196 222 (1889).
- 11) J. Formánsk, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1900.
- 12) G. Krüss, Ber. chem. Ges. 18, p. 1426-1433 (1885).
- 13) H. Bremer, Dissert. Erlangen 1890.
- 14) G. Krüss und S. Oeconomides, Ber. chem. Ges. 16, p. 2051-2056 (1883).

- Monobromnaphtalin lässt nach Martens!) keine kürzeren Wellen, als 313 $\mu\mu$ hindurch.
- α-Monobromnaphtalin lässt nach Hartley²) nur bis 358 μμ hindurch.
 Monochlorbenzol hat nach Russell und Lapraik³) die Absorptionsbänder
 715 708, 618—608.
- Monochlorthiodiphenylamin giebt nach Unger und Hofmann⁴) in Schwefelsäure ein Band 544.
- Monomethyltetrabromfluoresceïn in Alcohol zeigt nach Krüss⁵) Bänder bei 5159 und 1884. Beim Kaliumsalz liegen sie bei 5314 und 1968. Bremer⁶) giebt für das erste Band des letzteren in Wasser 5170, in Alcohol 5299, in Chloroform 5382.
- Morindon, ein aus Gelbholz, Morus tinctoria oder Morinda citrifolia herstellbarer Farbstoff, soll nach Stein 7) in Alcohol und Aether von b an absorbiren, in Natronlauge zwei Bänder bei B und E zeigen. Rochleder 8) hält den Stoff für identisch mit Ruberythrinsäure; aus beiden bildet sich Alizarin.
- Morphin, zuerst von Stokes⁹) untersucht, hat nach Hartley¹⁰) und nach Dobbie und Lauder¹⁴) im Ultraviolett ein Absorptionsband, in dicker Schicht 2981—2644, in verdünnter 2881—2803. Siehe Fig. 50.
- Mucin absorbiert nach Soret 12) continuirlich von etwa 300 an.
- Murexid besitzt nach Hartley (3) in Wasser drei Bänder: 562 111, 380 303, 274 230. Siehe Fig. 88.
- Muscatnussöl absorbirt nach Hartley und Huntington (1) continuirlich von etwa 250 an.
- Myosin zeigt nach Soret 12) einen Absorptionsstreif bei etwa 300-290.
- Myricylalcohol. Im Ultraroth findet Coblentz (5) Linien und Bänder bei: 1.7 μ , 2.0, 2.35, 2.95, 3.4, 4.0, 4.3, 5.2, 5.8, 6.15, 6.4, 6.6, 6.9, 7.05, 7.3, 7.65 7.8, 7.85—8.1, 8.8—9.0, 9.4, 9.6—9.8, 10.1—10.3, 11.1—11.5, 12.5—12.8, 13.1—13.3, 13.9.
- Myristicol besitzt nach Hartley und Huntington¹⁴) ein Band bei 274, Endabsorption von etwa 210 an.
 - 1) F. F. Martens, Drudes Ann. 6, p. 603 640 (1901).
 - 2) W. N. Hartley, Nat. 44, p. 273 (1891).
 - 3) W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 39, p. 168 473 (1881).
 - 4) O. Unger und K. A. Hofmann, Ber. chem. Ges. 29, 2, p. 1362 | 1368 (1898).
 - 5) G. Krüss, Ber. chem. Ges. 18, p. 1426- 4433 (1885).
 - 6) H. Bremer, Dissert. Erlangen 1890.
 - 7) W. Stein, J. f. pract. Chem. 97, p. 234 242 (1866).
 - s) Fr. Rochleder, J. f. pract. Chem. 56, p. 85-93 (1852).
 - 9) G. G. Stokes, Phil. Trans. 152, H. p. 599 619 (1862).
 - 10) W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471 521 (885).
 - J. J. Dobbie and A. Lauder, Trans. chem. soc. 88, p. 605 625 (1903).
 - 12) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (3) 10, p. 429-494 (1888).
 - 13) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 153 202 (1887).
 - 14) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 25 (1880).
 - 15) W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 223 (1904).

N.

Nachtgrün 2B, ein Derivat des Diamidotriphenylkarbinolchlorids hat nach Formánek⁴) ein Band bei 6344.

Naphta zeigt nach Nutting²) im Ultraviolett einen Absorptionsstreif etwa 300–240 mit Maximum bei 260, dann wachsende Absorption von 230 an.

Naphtalin ist zuerst oberflächlich von Stokes und Soret³), dann sehr genau von Hartley⁴) im Ultraviolett untersucht. In dicker Schicht wird Alles von 3171 an absorbirt. Bei Verdünnung erscheinen Bänder 3130 -3098 und 3078 3033, von da an continuirliche Absorption. Bei weiterer Verdünnung verschwindet das zweite Band, es erscheint ein drittes 2976 bis 2960, endlich ein viertes 2906 2424. Siehe Fig. 28.

Napthalingrün hat mach Formánek) in Wasser einen Streif bei 643.

Naphtalinroth zeigt nach Vogel®) in Alcohol Bänder bei D und b.

Naphtazarin hat nach Schunck und Marchlewski⁽¹⁾ in alcoholischer Lösung vier Bänder, drei im Grün, das vierte im Blau.

β-Naphtol combinirt mit den Monosulfosäuren des "I-Naphtylamins, liefert siehen Derivate, welche sich nur durch die Stellung der Sulfogruppe im Naphtylaminrest unterscheiden. Die Spectra sind von Valenta") gezeichnet, sie haben alle ein Band in der Gegend von E und F. dann wachsende Absorption.

a-Naphtol-azonaphtylsulfosäure siehe Säurebraun.

3-Naphtol-azonaphtylsulfosäure siehe Fast red.

Naphtol-azophenylsulfonat siehe Tropäolin.

β-Naphtol-(β)-o-azophenylbenzimidazolzeigt nach Miklaszewski und Niementowski") in Schwefelsäure zwei Bänder, kurz vor D und b bis E. Die Lösung in Natronlauge ist orange, absorbirt den blauen Theil.

β-Naphtol-(β)-m-azophen ylben zimidazol hat nach denselben in Schwefelsäure ein Band von D bis b. Die alkalische Lösung ist roth, absorbirt von grün au. Die alcoholische Lösung ist braungelb, hat ein Band b. F.

β-Naphtolazo-p-tolunitril giebt in Schwefelsäure nach Niementowski⁽ⁿ⁾ ein Band auf D. das mach F langsam abfällt.

β-Naphtolazoparatoluylsäure zeigt nach demselben ein Band etwas mehr nach E hin.

- 1) J. Formánck, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie, 2, Heft 21 (1903)
- 2) P. G. Nutting, Physic. Rev. 18, p. 193 | 202 (1901).
- 3) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et mat. (3) 9, p. 513-554 (1883).
- 4) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 47, p. 685-757 (1885).
- 5) J. Formánok, Spectralanalytischer Nachweis... Berlin 1900.
- 6) H. W. Vogel, Practische Spectralandyse . . . Berlin 1889.
- 7) E. Schunck und L. Marchlewski, Ber. chem. Ges. 27, 3, p. 3462-3465 (1894).
- 8) G. v. Georgievics, Wien. Ber. 109, 11b. p. 612-625 (1900).
- 9) B. Miklaszewski und St. Niementowski, Ber. chem. Ges. 34, 2, p. 2953 -- 2974(1901).
- 10) St. Niementowski, Ber. chem. Ges. 26, p. 49 55 (1893).

- Naphtolgelb Dinitro-a-Naphtolsulfosäure, zeigt nach Buss!) in Wasser Bänder 455—415, Maximum 435, und 395—375, Maximum 385. Bei Zusatz von Salzsäure verschwinden die Bänder, es tritt ein neues bei 390—312 auf.
- Naphtolgrün B, das Eisenoxydulnatronsalz der Nitroso-3-naphtolmonosulfosäure zeigt nach demselben in Wasser Absorption bis 660 und von 450 an. Bei Zusatz von Salzsäure verschwindet die rothe Absorption, die des Blau beginnt bei etwa 486. Bei Zusatz von Bromwasser sind zwei Bänder 602 563, 435 388 siehtbar.
- Naphtolsch warz 6B zeigt nach demselben in Wasser ein Band 593-580. In dickerer Schicht breitet es sich aus, so dass schliesslich nur 710-700 durchgelassen wird. In Salpetersäure hat man Absorption 520-470 und von 450 an.
- Naphtolsulfosäuren, combinirt mit Diazobenzol und Diazotoluol, hat Vogel untersucht. Siehe bei Diazobenzol und Diazotoluol.
- 3-Naphtolviolett hat nach Meldola²) Absorptionsstreifen A bis (*1₂1) und D bis G, Maximum bei F.
- a-Naphtylamin combinirt mit β-Naphtol, und verwandte Farbstoffe werden von Valenta³) untersucht und Zeichnungen gegeben. Siehe β-Naphtol.
- Narceïn giebt nach Hartley⁴) und nach Dobbie und Lauder⁵) in Alcohol kein Absorptionsband, sondern mit abnehmender Concentration langsam von etwa 330 an zurückweichende Endabsorption. Siehe Fig. 51.
- Narcotin zeigt nach denselben in Alcohol ein Band 3249–2749, welches sich bei Verdümung auf 3177–2881 zusammenzieht. Siehe Fig. 59. Nach Vogel⁽ⁿ⁾) zeigt Narcotin mit "Erdmanns Mischung" (Salpetersäure 4-Schwefelsäure) ein breites Band auf F. mit "Fröhdes Reagens" (Molybdänsäure 4-Schwefelsäure) ein Band auf D. Absorption von b⁽¹⁾/₂ F an. Stokes⁽ⁿ⁾) hat dies Alkaloid zuerst untersucht.
- Nelkenöl absorbirt nach Hartley und Huntington's) im Ultraviolett in einem Band bei etwa 271 $\mu\mu$.
- Neodymsalze siehe § 337.
- Neufuchsin Triamidotritolylkarbinol, zeigt nach Formånek 'r Bänder; in Alcohol 5485 und 4878.
- Neutralblau absorbirt nach Eder ¹⁰) von 656 500. Formánek ¹⁴) giebt für wässrige Lösung 5646, in Aethylalcohol einen Doppelstreif 5972 und 5544.
 - 1) O. Buss, Dissert, Bern 1896.
 - 2) R. Meldola, J. chem soc. 39, p. 37 40 (1881).
 - 3) G. v. Georgievics, Wien. Ber. 109, Hb. p. 612 625 (1900).
 - 4) W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, H. p. 474 524 (1885).
 - J. J. Dobbie and A. Lauder, Trans. chem. soc. 83, p. 605 025 (1903).
 - 6) H. W. Vogel, Practische Spectralandyse... Berlin 1889.
 - 7) G. G. Stokes, Phil. Trans. 152, H. p. 599 619 (1862).
 - W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1-25 (1880).
 - 9) J. Formánek, Zs. f. Farben- u. Textil-Chemie, 2. Heft 24 (1903).
 - 10) J. M. Eder, Wien, Ber. 92, H. p. 1346 | 1372 (1885).
 - 11) J. Formánek, Spectralandytischer Nachweis... Berlin 1900.

L.

Nickelsalze siehe \$ 314.

- Nicotin in Alcohol giebt nach Hartley!) starke continuirliche Absorption, die in dicker Schicht bei 313 beginnt, bei Verdünnung auf ein Zwanzigstel nur bis 280 zurückweicht.
- Nigrosin. Das Absorptionsspectrum zeigt nach Linhardt²) zwei Bänder. Formanek³) giebt ein wasserlösliches Nigrosin, welches ein Band bei 587 hat und ein spritlösliches, welches in Aethylalcohol 6112 und 592 zeigt; in Amylalcohol treten vier Bänder auf; 652, 601, 571, 527.
- Nilblau, amidirtes Naphtolblau, hat nach Formáneks) in Wasser Bänder bei 6448 und 592, in Aethylalcohol nur eins bei 6325.
- Nitrate zeigen bei starker Verdünnung häufig ein Band im Ultraviolett, welches von Stokes!) und Soret!) gefunden, dann namentlich von Hartley!) studirt worden ist. Es liegt etwa bei 300 µµ.
- Nitroalizarin. Aeltere Angaben liegen vor von Perkin i und Rosenstiehl⁸). Brasch⁹) giebt Zeichnungen für a-Nitroalizarin und zwar für das Ammonium- und Kaliumsalz in wässriger Lösung. Ersteres hat zwei Bänder, auf D und zwischen D und E. bei letzterem liegen die Bänder mehr nach Roth, in gleichem Abstand von den D-Linien. Krüss ¹⁰) giebt für 3-Nitroalizarin (= Alizarinorange) in Schwefelsäure ungefähr 5183 und 4904. Siehe auch Vogel ¹¹).
- Nitroanilin. Nach Hartley und Huntington ¹²) giebt m-Nitroanilin ein ziemlich scharfes Absorptionsband bei etwa 361, dann Endabsorption von etwa 323 au, die mit Verdünnung sehr langsam zurückweicht. p-Nitroanilin hat ein breites Absorptionsband, welches sich vom Sichtbaren bis etwa 330 erstreckt, sich allmählich zusammenzieht bei 323, aber noch bei der Verdünnung 1:100 000 zu erkennen ist. Die Endabsorption beginnt bei 257 und nimmt bei Verdünnung relativ schnell ab.
- Nitrobenzol ist im Ultraroth von Abney und Festing ¹³) untersucht. Sie finden folgende Linien und Banden mit der in Klammer beigefügten Intensität, wobei 0 die geringste, 1 die stärkste Absorption bedeutet: L 710
 - 1) W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471 521 (1885).
 - 2) E. Linhardt, Dissert, Erlangen 1882.
 - 3) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1996,
 - 1) G. G. Stokes, Phil. Trans. 152, H. p. 500 619 (1862).
 - 5) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (2) 61, p. 322-359 /1878).
 - W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 81, p. 556 574 (1902); 88, p. 221 246 (1903); 88, p. 658 666 (1903).
 - 7) W. H. Perkin, J. chem. soc. (2) 14, p. 578 581 (1876).
 - A. Rosenstiehl, C. R. 88, p. 1194—1196 (1879) auch Bull. soc. industr. de Mulhouse
 49, p. 409 524 (1879).
 - 9) R. Brasch, Ber. chem. Ges. 24. p. 1610-1619 (1891).
 - 10) G. Krüss, Zs. f. physik. Chem. 2, p. 312 -337 (1888).
 - H. W. Vogel, Practische Spectralandyse... Berlin 1880; Ber. chem. Ges. 11, p. 1371
 —1374 (1878).
 - 12) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, I. p. 257- 274 (1879)
 - 13) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887-918 (1881).

(½), B \$56—\$66 (½), B \$67—\$79 (½), L 915 (½), L 949 (½), L 985 (½), B 985—1090 (0—1), 1002 (½), 1040 (¾), 1066 (1), 1090 (1). — Im sichtbaren Spectrum beobachtet Spring ½) Bänder bei 6032 und 5897. Für das Ultraviolett liegt eine Angabe von Soret ½) vor, dass continuirliche Absorption bei etwa 399 $\mu\mu$ beginne. Pauer ³) giebt für Lösungen je nach der Concentration 392 bis 310 an. Dampf absorbire continuirlich von 250 an, bei höherer Temperatur von 290 an.

Nitroflavopurpurin besitzt nach Krüss⁴) in Schwefelsäure 2 Bänder bei 5251 und 4934.

Nitroindigo hat nach Krüss und Oeconomides) in Chloroform ein Band bei 5858.

Nitronaphtalin hat nach Spring!) im sichtbaren Spectrum nur undeutliche Absorptionsbänder.

Nitrophenol ist nach Agafanoff () polychroitisch.

Nitropurpurin. Eine Lösung in Alaun zeigt nach Brasch 7 dieselben 2 Bänder wie Purpurin.

Nitrosoathylanilin lässt nach Kock 5) in dicker Schicht nur 657 – 503 hindurch, in dünner 657 – 596.

Nitrosoäthyl- α -Naphtylamin lässt nach demselben 728 – 511, resp. 750 – 506 durch.

Nitrosoäthyl-o-Toluidin zeigt nach demselben 675 – 196, resp. 750 – 491. Nitrosodiäthylanilin zeigt nach demselben 675 – 506, resp. 720 – 196.

Nitrosodimethylanilin zeigt nach demselben 682 505 resp. 750 - 496.

p-Nitrosodimethylanilin ist ausserdem von Hartley") untersucht. Bei einer Lösung von 0.150 g gleich 1 mg-Molecel in 100 cm³ Alcohol wird in Schichten von 30 bis 3 mm Alles absorbirt bis 6006 und von 520 resp. 510 an. Bei der Lösung in 500 Alcohol erscheint aber Licht im Ultraviolett bei etwa 334, d. h. es spaltet sich ein Absorptionsband ab, welches bei 15 mm Schicht von 5112-3343 reicht, sich zusammenzieht, so dass bei 5 mm Schicht seine Lage 5112-3522 ist. In den Lösungen 1:2500 und 1:12500 zieht das Band sich weiter zusammen, erreicht schliesslich bei 5 mm Schicht die Lage 4601-3920. Oleichzeitig ist die Endabsorption immer mehr zurückgegangen, so dass z. B. bei der Verdünnung 1:2500 5 mm Schicht vom Ultraviolett durchgelassen wird: 370 bis 285, bei: 1:125000 und 5 mm Schicht: 390-240. — Dies Verhalten der Substanz

¹⁾ W. Spring, Bull, acc. Belg. (3) 33, p. 165 195 (1896).

²⁾ J. L. Soret, Arch. sc. phys. et aut. (2) 61, p. 322 359 (1878).

³⁾ J. Pauer, Wiedem. Ann. 61, p. 363 - 379 (1897).

⁴⁾ G. Kritss, Zs. f. physik. Chem. 2, p. 312 | 337 (1888).

⁵⁾ G. Krüss und S. Oeconomides, Ber. chem. Ges. 16, p. 2051-2056 (1883).

⁶⁾ V. Agafanoff, Arch. sc. phys. et nat. (4) 2. p. 349-364 (1898).

⁷⁾ R. Brasch, Ber. chem. Ges. 24, p. 1610 1619 (1891).

⁸⁾ E. Kock, Wiedem. Ann. 82. p. 167-- 171 (1587).

⁹⁾ W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 85, p. 1010-- 1018 (1904).

ist Wood 1) aufgefallen, und er hat ihre merkwürdigen optischen Eigenschaften genauer studirt. 2) Er findet, dass ausser dem Hauptabsorptionsband noch zwei schwächere vorhanden seien, dass der Dampf ein Absorptionsband bei 340 µµ habe. — Endlich 3) benutzt er den Körper, um in Verbindung mit Kobaltglas und grünem Glas einen Schirm herzustellen, der nur Ultraviolett durchlässt. — Hart ley empfiehlt zu gleichem Zweck, und wohl besser, eine Lösung von Rosanilinhydrochlorid zu combiniren, welche 574-487 absorbirt.

Nitrosodimethyl-m-Bromanilin lässt mach Kock⁴) in dicker resp. dünner Schicht nur 671—510 resp. 716—505 durch.

Nitrosodimethyl-m-Chloranilin lässt mach demselben nur 671 – 507 resp. 716-501 hindurch.

Nitrosodimethyl-m-Jodanilin lässt mach demselben nur 671 - 516 resp. 716-506 hindurch.

Nitrosodiphenylamin lässt nach demselben nur 681-554 resp. 714 536 hindurch.

Nitrosoisobutylanilin lässt mach demselben nur 659–491 resp. 735—482 hindurch.

Nitrosomethylanilin lässt nach demselben nur 682-487 resp. 735 -476 hindurch.

Nitrosomethyl-o-Toluidin lässt nach demselben nur 735 - 495 resp. 767 486 hindurch.

p-Nitrosophenol ist von Hartley, Dobbie und Laudere, untersucht. Sie finden zwei Bänder, 3612-2615 und 2573-2314; machdem bei Verdünnung das zweite verschwunden ist, zieht sich das erste zusammen bis auf 3176-2864. Siehe Fig. 84.

Nitrosopropylanilin lässt nach Kock⁴) in dicker resp. dünner Schicht nur 659--491 resp. 735--482 hindurch.

Nitrosylchlorid siehe p. 366.

Nitrotoluol hat nach Spring") im sichtbaren Spectrum zwei Bänder bei 6062 und 5912.

O

Octan absorbirt nach Hartley und Huntington) im Ultraviolett continuirlich von etwa 290 an. Coblentz') findet im Ultraroth Linien und Bänder bei: $2.4~\mu$, $3.4~\mu$, 4.0, 5.8, 6.85, 7.3, 7.7—7.9, 8.6, 9.3, 10.4, 11.1, 11.5, 12.3, 13.2, 13.5, 13.8.

- 1) R. W. Wood, Phil. Mag. (6) 8, p. 607 | 622 (1902).
- 2) R. W. Wood, Proc. Amer. Acad. 89, p. 51 66 (1903).
- 3) R. W. Wood, Astrophys. J. 17, p. 133 -140 (1903).
- 4) E. Kock, Wiedem. Ann. 82, p. 167 471 (1887).
- 5) W. N. Hartley, J. J. Dobbie and A. Lander, Rep. Brit. Ass. 1902. p. 107.
- 6) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 88, p. 165 495 (1896).
- 7) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257 -274 (1879).
- 8) W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207-223 (1904).

- etylalcohol absorbirt nach Hartley und Huntington () continuirlich von etwa 3464 an.
- Dele. Während die einzelnen Oele unter ihren Buchstaben aufgeführt sind, soweit Näheres bekannt ist, soll hier nur einiges Allgemeinere angeführt werden. Die fetten Oele zeigen sehr vielfach einen Gehalt an Chlorophyll durch Auftreten des ersten Bandes im Roth, oder auch mehrerer Bänder. Bei den ätherischen Oelen ist das nicht der Fall. Im Ultraroth zeigen alle Oele characteristische Absorptionsstreifen, im Ultraviolett nur wenige, die meisten nur continuirliche Absorption. Die Hauptarbeiten über Oele stammen von Müller²), Hartley und Huntington³), Donath⁴), Puccianti⁵)).
- Denocyanin ist der Farbstoff der blauen Trauben von Mulder⁽ⁿ⁾ genannt worden, während Glenard⁽ⁿ⁾ von Oenolin spricht, welches nach Gautier⁽ⁿ⁾ der reine Farbstoff sein soll. Nach Vogel⁽ⁿ⁾ zeigt der neutrale alcoholische Extract aus den Schalen von Rothweinbeeren in dickerer Schicht Absorption der kürzeren Wellen von 627 an. Beim Verdümmen mit Alcohol treten aber zwei unscharfe Bänder auf: ein schwacher bei etwa 610, ein stärkerer zwischen D und E. Bei Verdünnen mit Wasser verschwindet der erste Streif, der zweite zeigt Spuren einer Zweitheilung. Mit einer Spur Ammoniak entsteht ein starkes Band C bis D, Absorption von b an. Alaunzusatz erzeugt einen Streif D⁽ⁿ⁾ E bis F, Endabsorption erst von G an. Anders verhält sich der Farbstoff des vergohrenen Weins. Siehe unter Rothwein.
- Divenöl ist im Ultraroth vielfach untersucht. Donath ¹⁰ findet Absorptionsbänder bei 1.7 μ und 2.25 μ, ebenso Puccianti²⁰ bei 1.7 und 2.3 μ. Genauer untersuchen Abney und Festing ¹¹. Sie finden Linien und Bänder mit der in Klammer beigefügten Intensität: L S67 (½), S95 907 (0 1), 918 958 (1), 958—1040 (0— ¼), 1040 (1).
-) piansäure zeigt nach Reynolds¹²) in Schwefelsäure ein Band auf D mit Schatten bis D¹/₂B, ein Band kurz vor F, Absorption der kürzeren Wellen. Frange H siehe Tropäolin.
- Frie ans, die Beeren von Bixa orellana. Nach Vogelⁿ) zeigt die alcoholische
 - 1) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257 274 (1879).
 - 2) J. Müller, Polytechn. J. 198, p. 529 531 (1870).
 - 3) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 25 (1880).
 - 4) B. Donath, Wiedem, Ann. 58, p. 608 661 (1896).
 - 5) L. Puccianti, Nuovo Cim. (1) 11, p. 241-278 (1900).
 - 6) G. J. Mulder, Die Chemie des Weines, Leipzig bei Weber 1856.
 - 7) A. Glénard, C. R. 47. p. 268 269 (1858).
 - 8) A. Gautier, C. R. 86, p. 1507 | 1510 (1878).
 - 9) H. W. Vogel, Practische Spectralandyse... Berlin 1889.
 - B. Donath, Wiedem. Ann. 58, p. 608-661 (1896).
 - 11) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887 -918 (1881).
 - 12) J. E. Reynolds, Chem. News. 28, p. 19 51 (1868).

Lösung zwei sehwache Streifen, bei b 4_2 F bis F und F bis F 4_2 G. In Aether liegen die Streifen nach kürzerer Wellenlänge hin.

- Orseille, der Farbstoff aus verschiedenen Flechten, namentlich Lecanora und Roccella tinctoria. Diese enthalten eine Anzahl Flechtensäuren, aus welchen sich durch Alkalien schliesslich Orcin bildet, das durch Luft und Ammoniak Orceïn bildet, den eigentlichen Farbstoff in der Orseille, welche auch Cudbear oder Persio genannt wird. Genauere Augaben über das Spectrum fehlen; Hagenbach 1) sieht in Aether oder Alcohol Bänder bei 604-576. Maximum 583 und 544-486; bei Zusatz von Ammoniak: 600-565, 548-533, 533-486. Lubarsch 2) sieht in Aether auch drei Bänder: Girard und Pabst 3) finden Absorption von Ban, die ein Maximum bei D4/s E. ein Minimum kurz vor E erreicht. Bei alkalischer Orseille sei Absorption von C4/2 D bis D4/2 E und von F an. Macagno 4) sieht Absorption von 589 an, die bei 570 vollständig werde. Auch Brewster 5) und Haerlin 6) machen Angaben.
- Orseillin, ein künstlicher Farbstoff, hat nach Formünek) je nach der Herkunft einen Absorptionsstreifen, der in Wasser bei 506, 520 oder 522 liegt, in Alcohol bei 507, 503 oder 515 und 525. Eder's) giebt für Orseillin ein Band 590 -580 an.
- Orthokresol ist von Hartley") untersucht; es besitzt ein Absorptionsband 2906-2424, welches sich bei Verdünnung auf 2836 2609 zusammenzieht, während die Endabsorption allmählich bis 220 zurückgeht. Siehe Fig. 38.
- Orthonitrophenol absorbirt nach Hartley und Huntington (*) in dicker Schicht von etwa 390 an. Bei Verdünnung auf 1:25000 beginnt ein Band sich abzuspalten, dessen Mitte bei etwa 360 liegt. Bei 1:36000 löst sich ein zweites Band ab, etwa 315 bis 250, welches bis zu einer Verdünnung 1:120000 erkennbar bleibt.
- Orthooxymalachitgrün giebt nach Formänek!!) in Wasser ein Doppelband bei 6207. Bei Zusatz von Kalilauge sind zwei Bänder vorhanden: 6058 und 5603. In Alcohol liegt ein Band bei 6177.
- Orthotoluidin hat nach Hartley 12) bei starker Verdünnung (1: 525) ein Ab-

¹⁾ E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65 - 98, 232 - 257, 375--405, 508 - 538 (1872).

^{2) ()} Lubarsch, Pogg. Ann. 158, p. 420-440 (1574).

³⁾ Ch. Girard et Pabst, C. R. 101, p. 157 -160 (1885).

⁴⁾ H. Macagno, Chem. News. 48, p. 202 203 (1881).

⁵⁾ D. Brewster, Phil. Mag. (4) 24. p. 441 -447 (1862).

⁶⁾ J. Haerlin, Pogg. Ann. 118. p. 70-78 (1863).

⁷⁾ J. Formánek, Spectralamilytischer Nachweis . . . Berlin 1900.

⁸⁾ J. M. Eder, Wien. Ber. 94, Il. p. 375-403 (1886).

⁹⁾ W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 58, p. 641-663 (1888).

¹⁰⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257-274 (1879).

¹¹⁾ J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie. 2. Heft 7, 8, 9 (1903).

¹²⁾ W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 47, p. 685-757 (1885).

- sorptionsband, 300- 263, welches sich allmählich zusammenzieht bis 298 290. Siehe Fig. 36.
- rthotoluid in hydrochlorid zeigt nach demselben ein Band 371—226. Siehe Fig. 36. punctirte Curve.
- rthoxylol giebt nach demselben ein Band 2768—2310, welches sich bei Verdünnung zusammenzieht auf 273—268, während die Endabsorption bei 227 beginnt. Siehe Fig. 29. Pauer 1) findet in der alcoholischen Lösung zwei Bänder: 2735—2700 und 2660—2615. Der Dampf soll zwei Linien zeigen: 2625 und 2630. Im Ultraroth findet Puccianti 2) Absorptionsmaxima mit den in Klammer beigefügten Stärken in Prozenten: 0.77 μ (5 ° α), 0.9 (7 ° α), 1.2 (12 ° α), 1.45 (12 ° α), 1.71 (65 °/α), 2.05 (21 °/α), 2.18 (84 °/α), 2.33 (96 ° α), 2.44 (89 °/α), 2.5 (90 ° α), 2.62 (92 °/α), Auch Goblentz 3) behandelt diesen Theil des Spectrums, er findet: 1.7 μ, 2.15, 2.3, 3.1, —3.3, 3.4, 5.3, 6.1, 6.35, 6.55, 6.9, 7.25, 8.6, 9.0, 9.6, 40.2—10.4, 11.8—12.0, 12.55, 13.1.
-) xalsäure. Es liegen nur Angaben über die continuirliche Absorption im Ultraviolett vor: nach Hartley und Huntington⁴) beginnt sie in 10⁹/₉ Lösung bei etwa 320. Magini⁵) findet für 1 cm Schicht: Lösung normal 3009, ⁴/₁₀ normal 2706, ⁴/₅₀ normal 2314, ⁴/₁₀₀ normal 2300.
- c-Oxyanthraffa von Isopurpurin, und J-Oxyanthraffa von Oxyanthraxanthin, haben beide nach Rosenstiehl^a) zwei Absorptionsstreifen, zwischen C und B und zwischen D und F. Bei ersterem beginnt die Absorption der kürzeren Wellen bei G, bei letzterem schon bei E. Siehe auch bei Isopurpurin.
- Oxyanthragallol, Nach Noah?) zeigt das in Benzol lösliche Oxyanthragallol zwei Bäuder: D½ E und b½ F; das in Benzol unlösliche hat das erste Band auf b, das zweite sehr schwache kurz vor F; daran schliesst sich Absorption der kürzeren Wellen.
- Oxyanthraxanthin, siehe Oxyanthraflayon,
- a-Oxybenzalacetophenon ist von A. E. Smith's untersucht: es sind zwei Bänder vorhanden 3810 -2889 und 2719 2322, die sich allmählich zusammenziehen auf 3623 3185 und 2560 2139.
- Oxybenzoësäuren hat Hartley") untersucht. Die Orthosäure siehe unter Salicylsäure. Die Metoxybenzoësaure hat ein starkes Band 3245-2613, welches bei Verdünnung auf 1:600 sieh zusammenzieht auf 3059-2976.

J. Patter, Wiedem, Ann. 61, p. 363 | 379 (1896).

²⁾ L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) 11, p. 241 278 (1900).

W. W. Cohlentz, Astrophys. J. 20, p. 207 (223 (1904).

⁴⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L p. 257-274 (1879).

⁵⁾ R. Magini, Nuovo Cim. (5) 6, p. 343 370 (1903).

⁶⁾ A. Rosenstichl, Bull. soc. chim. (2) 29, p. 100 - 114, 431 - 443 (1878).

⁷⁾ E. Nowh, Ber, chem. Ges. 19, p. 2337 2340 (1886).

A. E. Smith, Rep. Brit. Ass. 1901, p. 208 240.

⁹⁾ W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 53, p. 641 - 663 (1888).

Dann erscheint noch ein zweites Band 2466—2324, welches sich auf 2450—2329 begrenzt. Die Absorption der Paroxybenzoësäure ist wesentlich verschieden: Es tritt ein Band 2836—2265 auf, welches nur bei der stärksten Verdünnung schmaler wird, 2572—2393. Siehe Fig. 40.

- o-Oxycarbanil. Nach Hartley und Dobbie!) zeigt sich ein Band 2898—2450, welches sich bei Verdännung auf 2755—2645 zusammenzieht. Siehe Fig. 44. Der Aethyläther des Körpers kommt in zwei Formen vor: Die Ketoform giebt ein Band 2015—2430, welches sich auf 2806—2668 zusammenzieht, während die Enolform das Band 2802—2574, resp. 2753—2617 zeigt.
- o-Oxycarbon saured ibround iphenazon. Nach Möhlau und Uhlmann 2 ist Absorption von D 1/2 E bis E 1/5 G mit Maximum bei E 1/6 F vorhanden. Das Na-Salz absorbirt bis E, zeigt zwei Maxima bei B und D.
- y-Oxycarbostyril liefert mach Friedländer und Weinberg 5 in Ammoniak einen blauen Farbstoff, der in Chloroform ein Absorptionsspectrum zeigt, welches dem von Indigoblau sehr ähnlich ist.
- Oxychrysazin hat nach Krüss) in Schwefelsäure vier Bänder: 6761, 5748, 5297, 4916.
- Oxydibroundiphenazon absorbirt nach Möhlau und Uhlmauu²) von D⁴/₂E bis F²/₅G, Mazimum bei F. Das Na-Salz absorbirt von A bis D⁴/₂E, Maximum auf D.
- Oxyhydrastinin hat nach Dobbie und Lauder^a) in Alcohol ein Band 3264—2840, welches sich allmählich auf 3177—2872 zusammenzicht. Siehe Fig. 65.
- m-Oxymethylindigo zeigt meh Krüss und Occonomides") in Schwefelsture ein Band bei 650s.
- Oxynarcotin. Hartley 7) findet ein Band 3008 2568 in frischer Lösung. In einer alten Lösung aber zeigte sich ein Band 3156 2740.
- Oxynaphtodibromphenazon absorbirt nach Möhlau und Uhlmunn?) von D½E bis hinter G mit dem Maximum bei E½G. Das Na-Salz absorbirt von C bis F¼G, zeigt zwei Maxima, kurz vor D und dicht hinter E.
- Oxysulfomolybdate absorbiren nach Krüsse, einseitig die kürzeren Wellen. Ozon siehe § 259.
 - 1) W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 77, p. 839 845 (1900).
 - 2) R. Möhlau und K. Uhlmann, Liebigs Ann. 289, p. 50-180 (1895).
 - 3) P. Friedlander und A. Weinberg, Ber. chem. Ges. 15. p. 2679 2685 (1882).
 - 4) G. Krüss, Zs. f. physik. Chem. 2. p. 312-337 (1888).
 - 5) J. J. Dobbie und A. Lauder, Trans. chem. soc. 88, p. 605-- 625 (1903).
 - 6) G. Krüss und S. Occonomides, Ber. chem. Ges. 16, p. 2051-2056 (1883).
 - 7) W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471-521 (1885).
 - 8) G. Krüss, Liebigs Ann. 225, p. 1-57 (1884).



- 'apaverin ist zuerst von Stokes') beobachtet, dann von Hartley'), endlich von Dobbie und Lauder'). Bei stärkerer Concentration ist ein Band 3335—3035 sichtbar. Bei der Verdünnung 1:2500 ist es verschwunden, dann ist ein zweites 2476—2314 vorhanden. Siehe Fig. 55. Vogel') giebt an, Papaverin in concentrirter Schwefelsäure gebe eine violette Lösung, die besonders Grün absorbirt. Wenn eine Spur übermangansaures Kali vorhanden, so ist die Lösung blaugrün, giebt ein Band auf D. Erhitzt man die schwefelsaure Lösung, so erhält man ein Band B bis D³/4 E und Absorption der kurzen Wellen.
- 'apaver Rhoeas, Mohn, enthält in seinen Blüthenblättern einen rothen Farbstoff, der zur Weinfälschung benutzt werden soll. v. Lepel') findet im Spectrum Absorptionsbänder bei D 4/3 E und b 4/2 F, mit Alkali bei D 4/5 E, b 9/16 F. Nach Müller) wird nur Licht zwischen C und D durchgelassen, mit Säure nur zwischen C und C 1/2 D, mit Alkali aber zwischen C und b 4/2 F. -- Auch Uffelmann) bespricht das Spectrum.
- 'araffin lässt nach Rubens und Nichols') die Reststrahlen des Steinsalz (51 μ) hindurch.
- Paraffinöl absorbirt nach Nutting³) von etwa 410 an, stark von 400 an. Parakresol zeigt nach Hartley¹⁰) ein Absorptionsband 2976 2424, welches sich bei Verdünnung auf 2948 2609 zusammenzieht. Siehe Fig. 38.
- 'araldehyd wurde im Ultraroth von Abney und Festing !!) untersucht. Sie finden Linien und Bänder mit der in Klammer beigefügten Intensität, die von 0 bis 1 wächst: Li 732 ($\frac{1}{2}$), Li 867 ($\frac{1}{2}$), B 895 +913 (0 1 0), B 980 +1177 (0 $\frac{3}{4}$), darin: B 980 -992 (0 $\rightarrow \frac{1}{2}$ +0), Li 983 (1), B 998 1004 (0 $\frac{1}{2}$ +0), Li 1001 (1), Li 1040 (1), B 1040 1064 (0 1 0), Li 1061 (1), B 1090 1103 (0 1 0), B 1143 -1156 (0 1 0), B 1162 + 1171 (0 1 0), 1177 (1). Siehe Tafel II.
- aramethylerythrooxyanthrachinon zeigt mach Krüss¹²) in Chloroform ein Band 5235 und Absorption von 5060 an, in Schwefelsäure ein Band 5523.
 aranitromalachitgrün giebt nach Formánek (3) in Alcohol ein Band bei 6370.
 - 1) G. G. Stokes, Phil. Trans. 152, H. p. 599 619 (1862).
 - W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471 521 (1885).
 - 3) J. J. Dobbie and A. Lauder, Trans. chem. soc. 83, p. 605-625 (1903).
 - 4) H. W. Voge I. Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
 - F. v. Lepel, Ber. chem. Ges. 11, p. 1552 (1878).
 - N. J. C. Müller, Pringsheim, Jahrb. f. wiss, Bot. 20, p. 78-105 (1888).
 - 7) J. Uffelmann, Arch. f. Hygiene, 1, p. 442 199, 2, p. 196 222 (1883, 1884).
 - S) H. Rubens and E. F. Nichols, Wiedem, Ann. 60, p. 415-462 (1897).
 - 9) P. G. Nutting, Physic. Rev. 13, p. 193 | 202 (1901).
 - W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 53, p. 641 663 (1888).
 - 11) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887-918 (1881).
 - G. Krüss, Zs. f. physik. Chem. 2, p. 312 | 337 (1888).
 - 13) J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie. 2. Heft 7, 8, 9 (1908).

Paranitrophenol erzeugt nach Hartley und Huntington in Wasser ein breites Absorptionsband von etwa 390-274 und Endabsorption von etwa 240 an. Bei starker Verdünnung auf 1:60000 zieht sich das Band bei etwa 325 zusammen, die Endabsorption weicht zurück.

Paratoluchinolinroth giebt nach Vogel²) in Alcohol zwei Bänder, dessen erstes bei 5325 liegt.

Paratoluidin giebt nach Hartley³) bei grösserer Concentration Absorption von 3215 an. Bei Verdünnung auf 1:500 erscheint ein Band 3171 2701, welches sich allmählich zusammenzieht auf 3008-2863. Bei 1:600 ist es verschwunden, dann tritt ein zweites Band 2568-2259 auf, welches sich auf 2179-2310 zusammenzieht. Das Hydrochlorid beginnt erst bei 2740 zu absorbiren, hat ein Band 2740-2352, welches sich zu 2701-2427 zusammenzieht, bei Verdünnung 1:400 verschwunden ist. Siehe Fig. 37.

Paraxylol hat mach Hartley³) in Alcohol ein sehr characteristisches Absorptionsspectrum. Bei Verdünnung 1:1225 sind zwei scharfe Bänder 2749—2731 und 2704—2653 vorhanden. Die Endabsorption beginnt bei etwa 226. Siehe Fig. 31. Pauer⁴) findet in der alcoholischen Lösung fünf Bänder, welche liegen bei: 2765—2735, 2700—2650, 2670—2650, 2630—2620, 2617—2605. Im Dampf sollen zahlreiche Linien zwischen 274 und 253 vorhanden sein: wahrscheinlich handelt es sich um ein Bandenspectrum. Vergl. p. 369. Im Ultraroth findet Puccianti in Bänder mit der in Klammer beigefügten Stärke der Absorption in Procenten: 0.74 µ (6 %), 0.86 (3 %), 0.94 (3 %), 1.22 (10 %). 1.44 (10 %), 1.74 (69 %), 1.84 (18 %), 2.06 (20 %), 2.18 (72 %), 2.34 (doppelt, 98 %), 2.5 (98 %), 2.64 (85 %). Coblentz %) sieht Linien und Bänder bei: 1.7 µ, 2.0, 2.1, 3.2, 3.1, 5.2, 6.2, 6.3, 6.75, 6.9, 7.2, 8.95, 9.5, 9.75, 40.1—40.3, 43.6.

Paroxybenzoesäure in Alcohol absorbirt nach Hartley⁵) von etwa 2976 an. Bei Verdünnung auf 1:600 erscheint ein Band 2836–2265, welches bei 1:625 wieder verschwindet. Siehe Fig. 10.

Paroxymalachitgrün giebt nach Formánek') in Wasser ein Doppelband bei 6021; bei Zusatz von Kalilauge treten zwei Bänder 5687 und 5152 auf. In Alcohol sind die Zahlen: 5991 resp. 5585 und 5152.

Patchouliöl absorbirt nach Hartley und Huntington" continuirlich von

¹⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, Lp. 257 - 274 (1879).

²⁾ H. W. Vogal, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.

³⁾ W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 47, p. 685 757 (1885).

⁴⁾ J. Pauer, Wiedem. Ann. 81, p. 363 379 (1896).

⁵⁾ L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) 11. p. 241 -278 (1900).

⁶⁾ W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 223 (1904).

⁷⁾ W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 58, p. 641-663 (1888).

⁸⁾ Formánek, Zs. f. Farben- u. Textil-Chemie. 2, Heft 7, 8, 9 (1908).

⁹⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1-25 (1880).

etwa 274 an. Eine andere Sorte absorbirte schon von 320 an, eine dritte blau gefärbte gab ein Band bei 274.

'entamethylmonophenylpararosanilin (HCl-Salz) giebt nach Katz⁴) in Chloroform Bänder bei 5835 und 545, in Alcohol bei 587 und 545, in Aether bei 589 und 545, in Wasser bei 593 und 545, in Benzol bei 620 und 548.

Yentoxyanthrachinon in Aceton zeigt nach Noah 2) zwei Bänder, auf E und auf E. Siehe auch Graebe und Philips. 3)

Gentosen mit Salzsäure und etwas Phloroglucin erwärmt zeigt ein Absorptionsband zwischen D und E nach Tollens.

'epton, Wittes — in Wasser giebt nach Blyth® ein Absorptionsband 2875—2643, welches sich bei Verdünnung auf 2875—2826 zusammenzieht.

Perkins Violett oder Mauvem giebt nach Vogelb) in Alcohol ein Band von D bis E.

Persio = Cudbear = Orseille. Siehe unter Orseille.

Petroleum ist im Ultraroth von Donath 7 untersucht. Er findet Absorptionsmaxima bei 1.75 μ und 2.35 μ . Puccianti 8 findet dasselbe, Schönn 9 sieht im sichtbaren Theil zwei scharfe Linien zwischen C und D, Spring 10 ein Band bei 6467. Nach Hagenbach 11) wird das violette Ende des Speetrums absorbirt.

Pfefferöl giebt nach Hartley und Hunting (on Pein Band bei etwa 475 μμ.
Pfeffermünzöl wird nach Tichomirow Pemit Essigsäure und concentrirter Salpetersäure grün, dann blau und zeigt dann zwei Absorptionsbänder zu beiden Seiten von D. Nach Vogel⁽ⁿ⁾ wird die Lösung später grün, zeigt dann ein Band im äussersten Roth.

Phenanthren ist von Hartley (1) untersucht. Bei Verdünnung 1:1000 erscheinen fünf schmale Bänder zwischen etwa 375 und 325, während bei etwa 310 continuirliche Absorption beginnt. Die Bänder verschwinden bei 1:6000, die continuirliche Absorption weicht langsam zurück. Bei 1:50000 spaltet sich dann ein scharfes Band bei etwa 295 ab. Bei 1:200000 besteht dies Band noch in voller Schärfe, die continuirliche Ab-

- 1) G. J. Katz, Dissert. Erlangen 1898.
- 2) E. Noah, Ber, chem. Ges. 19, p. 751-755 (1886).
- 3) C. Graebe and A. Philips, Liebigs Ann. 276, p. 21 35 (1893).
- 4) B. Tollens, Ber. chem. Ges. 29, 2, p. 1202 1209 (1896).
- A. W. Blyth, Trans. chem. soc. 75, p. 1162-1166 (1899).
- 6) H. W. Vogel, Practische Spectralandyse . . . Berlin 1889.
- 7) B. Donath, Wiedem, Ann. 58, p. 508 661 (1896).
- St L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) 11. p. 244 278 (1900).
- 9) J. L. Schänn, Pogg. Ann. Ergänzungsbd. 8, p. 670 675 (1878).
- 10) W. Spring, Bull. acc. Belg. (3) 83, p. 165-195 (1896).
- 11) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65 89, 232 257, 375-405, 508-538 (1872).
- 12) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1-25 (1880).
- 13) W. Tichomirow, Chem. Centrbl. (3) 19, p. 1437 | 1438 (1888).
- 14) W. N. Hartley, J. chem. soc. 39, p. 153-468 (1881).

sorption ist bis etwa 260 zurückgewichen, bei 226 beginnt etwas Licht zu erscheinen, während dahinter die Absorption weiter besteht. Offenbar spaltet sich also ein neues breites Band, etwa 257 232 ab.

- Phenol hat nach Coblentz) ein starkes Band bei 2.97 μ . Im sichtbaren Spectrum liegen nach Russell und Lapraik? Bänder bei 710-700, 608-602. Im Ultraviolett ist der Stoff zuerst von Hartley und Huntington?) untersucht, dann von Hartley, Dobbie und Lauder!). Es zeigt sich ein starkes Band 2916-2431 und Endabsorption von 2421 an. Bei stärkerer Verdünnung zieht sich das Band auf 2835-2615 zusammen, die Endabsorption beginnt dann bei 2266. Siehe Fig. 49.
- Phenolphtaleïn färbt sich bekanntlich mit Alkalien roth, zeigt dann nach Vogel⁵) ein Band 584-539.
- Phenylbromid zeigt mach Abney und Festing⁶) im Ultraroth folgende Linien und Bänder, deren Intensität in Klammer von 0 bis 1 wachsend beigefügt ist: L 710 (½), L 867 (½), B 867-872 (½), B 872-885 (1-0), B 963-7 (0-½), B 1020 (1), B 1040 (1), B 1066 (1), B 1096-1105 (1), B 1137-1149 (1). Siehe Tafel III.
- Phenylen-naphtylenimid giebt nach Nickels 7 im Absorptionsspectrum zwei Bänder.
- Phenylisonaphtophenazoniumchlorid absorbirt mach Kehrmann von 507 µµ an.
- Phenylnaphtophenazonium absorbirt nach Kehrmann und Nüesch" die kürzeren Wellen von der scharfen Grenze 512 an.
- Phenylnilblauchlorhydrat absorbirt nach Nietzki und Bossi¹⁰) bei etwa 740-495 und von 180 an, in starker Verdännung bei 697 570.
- Phenylpropylalcohol hat mach Abney and Festing® folgende Linien and Bänder im Ultraroth: L 716 ($\frac{1}{11}$), B 867 873 to $\frac{1}{11}$), B 873 879 (1), B 879 887 ($\frac{1}{12}$ 0), B 915 921 ($0 + \frac{1}{11}$), B 921 942 ($\frac{1}{11} + \frac{1}{11}$), B 942 967 ($\frac{1}{11}$), L 919 ($\frac{1}{12}$), B 967 -992 ($\frac{1}{11}$ 0), B 992 1011 ($\frac{1}{12} + \frac{1}{12}$), 1011 1040 ($\frac{1}{12}$), 1040 (1). Siehe Tafel III.
- Phlorizin ist zuerst von Stokes ¹¹) untersucht, die Spectra der Lösungen in Ammoniak und Schwefelsäure sind abgebildet. Dann haben Hartley und Huntington ³) eine Messung vorgenommen. Es zeigt sich ein starkes

¹⁾ W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 223 (1904).

²⁾ W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 39, p. 168 [173] (1881).

³⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257 274 (1879).

⁴⁾ W. N. Hartley, J. J. Dobbie and A. Lander, Trans. chem soc. 81, p. 929 - 939 (1902),

⁵⁾ H. W. Vogel, Practische Spectralandyse... Berlin 1889.

⁶⁾ W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887 915, (1881).

⁷⁾ B. Nickels, Chem. News. 41, p. 52 u. 95 97 (1879).

⁸⁾ F. Kehrmann, Arch. sc. phys. et nat. (4) 10, p. 97 111 (1900).

⁹⁾ F. Kehrmann und P. Nüesch, Ber, chem. Ges. 84, 2, p. 3099 3104 (1901).

¹⁰⁾ R. Nietzki und A. Bossi, Ber. chem. Ges. 25, p. 2004-3005 (1892).

¹¹⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 152, II, p. 599-619 (1862).

Band von 330 bis 257, Endabsorption von etwa 232 an. Das Band bleibt bis zur Verdünnung 1:50000 deutlich. — Nach Vogel¹) ist die Lösung in Schwefelsäure gelb ohne characteristische Absorption. Aber in "Fröhdes Reagens" (Molybdänsäure und Schwefelsäure) tritt Blaufärbung ein, und dann sieht man einen Streif auf D, ein breites Band auf F.

- 'hloroglucin ist von Hartley, Dobbie und Lauder²) gemessen. Es zeigt sich ein Band 2718—2573, Endabsorption, die von 250 an langsam zurückweicht. Siehe Fig. 48.
- 'hlorog lucin-Trimethyläther giebt nach denselben ein mit dem vorigen identisches Spectrum. Siehe Fig. 18.
- Phloxin Tetrabromdichlorfluoresceïnkalium, zeigt nach Vogel 1) zwei Absorptionsstreifen im Gelb und Grün. Acworth 3) giebt ihre Lage in Gelatine zu 562 und 528 an. Eine grosse Anzahl Sorten Phloxin bespricht Formanek b. Phloxin R von Meister, Lucius und Brüning giebt in Wasser 547 und 483, in Alcohol 530 und 491. Die 44 anderen angeführten Phloxine aber zeigen drei Bänder; z. B. der Farbstoff der Actiengesellschaft für Anilinfabrication in Berlin giebt; in Wasser 554, 526, 499, in Acthylalcohol 564, 533, 495. Mit Salpetersäure wird die Lösung gelb, zeigt 523, 487, 456; mit Ammoniak sieht man; 650, 530, 493. In Amylalcohol; 566, 541, 502; mit Salpetersäure 526, 489, 457, mit Ammoniak; 563, 536, 497. Die übrigen Phloxine verhalten sich ähnlich, nur liegen die Bänder nach etwas kürzeren Wellenlängen.
- 'hosgenpyronin. Ein solcher Farbstoff aus Dimethylaminophenol zeigt nach Meyenburg") einen Absorptionsstreif, der bei D scharf beginnt, bis F langsam abnimmt.
- hosphin, das Chlorhydrat des Chrysanilin, giebt nach Formanek i in Wasser Bänder bei 484 und 459, in Alcohol bei 483 und 463.
- ²hosphortrichlorid ist nach Julius⁶) für Wellenlängen bis 9 μ vollkommen durchlässig. Dann aber folgen zwei sehr starke Absorptionsstreifen bei etwa 10 μ und 16 μ. Marten's ⁵) findet, im Ultraviolett beginne Absorption bei 263. In Kohlenstofftetrachlorid gelöst erzeuge PCla ein Absorptionsband bei 245.
- Phtalsäure in Wasser ist von Hartley und Huntington's) untersucht. Es ist starke Absorption von etwa 300 an vorhanden, in welcher Anfangs ein schwaches Band bei etwa 280 sichtbar ist. Die Absorption von 257

¹⁾ H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889

²⁾ W. N. Hartley, J. J. Dobbie and A. Lander, Trans. chem. soc. 81, p. 929-989 (1902).

³⁾ J. J. Acworth, Wiedem. Ann. 42, p. 371 -406 (1891).

⁴⁾ J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis ... Berlin 1900.

⁵⁾ F. v. Meyenburg, Ber. chem. Ges. 29, 1, p. 501 513 (1896).

⁶⁾ W. H. Julius, Verh. k. Akad. v. Wet. Amsterdam. 1892, I.

⁷⁾ F. F. Martens, Verh. Phys. Ges. Berlin. 4, p. 138 166 (1902).

⁸⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L p. 257 - 274 (1879).

an bleibt selbst bei Verdünnung 1:300000 bestehen. Etwa dieselben Resultate findet Magini. 1)

1

- Phytolacca decandra; deren Beeren, welche Kermesbeeren oder Alkermesbeeren genannt werden, enthalten einen Farbstoff, der zur Weinfälschung benutzt wird. Nach Vogel²) zeigt der Farbstoff in wässriger, besser in alcoholischer Lösung zwei Bänder auf D⁴/₃ E und E. Hasterlik³) zeichnet das Spectrum mit den Maximis bei D⁴/₂ E und b²/₃ E. Bei Zusatz von Salzsäure wird die Absorption viel stärker, überdeckt das ganze Blau und Violett, beginnt bei D, ist aber bei b⁴/₂ E etwas schwächer. Bei Zusatz von Ammoniak sind wieder nur zwei Bänder sichtbar, die bei D⁴/₄ E und b⁴/₅ E liegen. Weitere Beschreibungen findet man bei Sorby⁴) und Macagno,⁵).
- Picolin ist zuerst von Soret") im Ultraviolett untersucht, dann von Hart-ley") und endlich noch einmal S) von demselben. Nach der letzten Messung ist ein breites Band von 2793–2310 vorhanden, welches bis zur Verdünnung 1:500 Alcohol bestehen bleibt. Siehe Fig. 33. Das Ultraroth prüft Coblentz"); er findet Linien und Bänder bei: 1.7 μ . 2.2, 2.15, 2.95, 3.1, 5.05, 6.3, 6.75, 6.85, 7.0, 7.3, 7.75, 8.15, 8.7, 9.1, 9.55, 10.0, 10.5, 11.25, 11.8, 12.1, 13.25, 14.3.
- Pikrinsäure Trinitrophenol, ist sehr oft untersucht, so von Haerlin¹⁰), Melde¹¹), Phipson¹²), Krüss¹³), Boehlendorff¹⁴), Knoblauch¹⁵), Buss¹⁶). Es ist nur Absorption der kürzeren Wellen vorhanden, die z.B. nach Krüss bei 484, nach Knoblauch bei 489 beginnt. Buss findet dass bei sehr starker Verdünnung ein Band 375–335, Maximum 360, sichtbar wird.
- Pikrotoxin ist von Hartley 15) untersucht, es ist im Ultraviolett äusserst durchlässig.
 - 1) R. Magini, Nuovo Cim. (5) 8, p. 343 370 (1903).
 - 2) H. W. Vogel, Practische Spectralandyse . . . Berlin 1889.
 - 3) A. Hasterlik, Dissert. Erlangen 1889.
 - 4) H. C. Sorby, Quart. J. microsc. Sc. 9, p. 358-383 (1869).
 - J. Macongno, Mem. spettr. Ital. 10, p. 35-46, 405-412 (1881); Chem. News. 48, p. 169-470, 202-203 (1881).
 - 6) J. L. Soret, Arch. sc. phys. st. nat. (3) 9, p. 513 554 (1883).
 - 7) W. N. Hartley, J. chem. soc. 41, p. 45-49 (1882).
 - S) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 47, p. 685 | 757 (1885).
 - 9) W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 223 (1904).
 - 10) J. Haerlin, Pogg. Ann. 118, p. 70-78 (1863).
 - 11) F. Melde, Pogg. Ann. 126, p. 261 285 (1865).
 - 12) T. L. Phipson, J. chem. soc. (2) 7, p. 324 327 (1869).
 - 13) G. Krüss, Ber. chem. Ges. 15, p. 1243--1249 (1882).
 - 14) W. Boehlendorff, Dissert. Erlangen 1890.
 - 15) O. Kuoblauch, Wieden, Ann. 43, p. 738-788 (1891).
 - 16) O. Buss, Dissert. Bern 1896.
 - 17) W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471 521 (1885).

- 'ilocarpinnitrat ist von Dobbie⁴) untersucht. Hartley²) weist darauf hin, dass das gefundene Band von der Salpetersäure herrühre.
- 'iperid in hat Hartley'') untersucht; er findet continuirliche Absorption der kürzeren Wellen von etwa 271 an. Coblentz') findet ein Band im Ultraroth bei 3 μ .
- Piperin hat zuerst Stokes b) in Schwefelsäure untersucht, dann Hartley b) in Alcohol; er findet ein Absorptionsband zwischen 360 und 270.
- Piperonylsaure. Nach Dobbie und Lauder?) besitzt die alcoholische Lösung zwei Bänder: 3134 2840 und 2755 -- 2439. Siehe Fig. 70.
- Platinchlorid absorbirt nach Vogel's) einseitig das Blau. Kaliumplatinchlorid zeigt ein verwaschenes Band auf F und einseitige Absorption des Blau.
- Polychroit, der Farbstoff des Safrans nach Bernard Quadrat⁹). Siehe bei Safran.
- Polysanderholz-Extract giebt nach Lubarsch (**) Absorptionsbänder B C, C²/₃ D, wachsende Absorption von D⁴/₃ E an.
- Ponceau R. Es sind zahlreiche Farbstoffe durch Combination von 3-Naphtoldisulfosäure R und Diazobenzol oder seinen höheren Homologen hergestellt
 worden, welche den Namen Ponceau mit Buchstaben oder Ziffern tragen.
 Girard und Pabst (1) geben für Ponceau R Absorption zwischen D 2/3 E
 und F 1/2 G an, mit Maximum bei E 1/4 P; für Ponceau RR langsam wachsende Absorption von D 2/3 E an. Formänek (2) giebt die Spectra für
 viele Arten Ponceau, die meist in Wasser zwei Bänder haben, etwa bei
 540 und 500.

Praseodym, siehe § 338.

- Preussisch Blau. Brewster (3) und Pitcher (4) geben-Zeichnungen des Absorptionsspectrums. Nach letzterem ist Absorption beider Enden vorhanden, das Maximum der Durchlässigkeit liegt bei etwa b.
- Primerose (Eosinäthyläther) hat nach Vogel⁵) einen starken Streif bei D¹/₂E, einen schwachen bei b¹/₂F. Formanek¹²) giebt in Wasser: 519 und 485, in Alcohol 535 und 197. Zusatz von Salpetersäure färbt gelb, dann zeigt eine dicke Schicht: 516, 180, 449.
 - ti H. W. Dickinson Jowett, Trans. chem. soc. 83, p. 438 464 (1903).
 - W. N. Hartley, Proc. chem. soc. 19, p. 122 124 (1903).
 - 3) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 47, p. 685 + 757 (1885).
 - 9) W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 223 (1904).
 - G. G. Stokes: Phil. Trans. 152, H. p. 599 (619) (1862).
 - 6) W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471 521 (1885).
 - 7) J. J. Dobbie and A. Lauder, Trans. chem. soc. 83, p. 605-625 (1903).
 - 8) H. W. Vogel, Practische Spectralandyse . . . Berlin 1889.
 - 9) Bernard Quadrat, J. f. pract. Chem. 56, p. 68-71 (1852),
 - 10) O. Lubarsch, Pogg. Ann. 153, p. 120 440 (1874).
 - 11) Ch. Girard et Pabst, C. R. 101, p. 157 160 (1885).
 - 12) J. Formánek, Spectralandytischer Nachweis . . . Berlin 1600.
 - 13) D. Brewster, Phil. Mag. (4) 24, p. 441 447 (1862).
 - 14) F. B. Pitcher, Amer. J. (3) 86, p. 332 336 (1888).

አአ2

Propionsäure ist von Abney und Festing!) untersucht; sie finden Linien und Bänder mit der in Klammer beigefügten Intensität, welche von 0 bis 1 wächst: L 736 (½), L 867 (½), B 900-913 (½), B 913-917 (1), B 917 942 (½), B 1010-1061 (0-1), L 1020 (1), L 1010 (1). — Nach Hartley und Huntington?) beginnt im Ultraviolett continuirliche Absorption bei etwa 300 uu.

l. ...

Propylacetat lässt nach Magini3) bis 249 Alles hindurch.

- Propylalcohol ist im Ultraroth von Julius) untersucht. Er findet Absorptionsmaxima bei 3.4 μ, 6.6 (schwach), von 9 μ an. Abney und Festing b sehen Linien und Bänder mit den in Klammer beigefügten Intensitäten, wobei diese von 0 bis 1 wachsen: L 746 (½), L 895 (½), B 908-913 (0-½), B 913-917 (1), B 917-912 (1-0), L 985, B 985-? (½), B 1040 (1), B 1066 (1), B 1086 (1), B 1135 (1), B 1165 (1). Siehe Tafel I. Im sichtbaren Theil sehen Russell und Lapraik e ein Band 635-627 Spring 7) 6367. Im Ultraviolett endlich finden Hartley und Huntington 2) Durchlässigkeit bis 240, Drossbach b bis 290.
- Propylformiat absorbirt nach Hartley und Huntingtons) von etwa 260 an.
- Propyljodid zeigt nach Abney und Festing⁴) folgende Linien und Bänder mit den in Klammer beigefügten Intensitäten: L 733 (¹/₂), L 746 (¹/₂), L 867 (¹/₂), B 902 910 (0-4-0), B 917-925 (0-1-0), B 947-966 (0-4-0), L 985 (¹/₂), L 1002 (¹/₂), L 1020 (1), L 1040 (1), B 1066 Ende (¹/₂), B 1066 (1), B 1087 (1), B 1135 (1), B 1165 (1). Siehe Tafel I.
- Propylpropionat absorbirt much Hartley and Huntington 4 von etwa 245 an.
- Propylvalerianat absorbirt nach Hartley und Huntington 4) von etwa 270 an.
- Pseudoaconitin giebt nach Hartley") in Alcohol ein Band 3028 -2431, welches sich bei Verdünnung auf 2747 -2501 zusammenzieht.
- Pseudobutylalcohol zeigt nach Abney und Fest ing 9: L 735 (1 2), B 741 (1 746 (1 2), L 895, B 907—913 (0— 1 2), B 913 922 (1), B 930—942 (1), B 949—966 (1), L 985 (1), B 1020—1066 (0 1 2), 1066 Ende (1 2), B 1066 (1), B 1087 (1), B 1165 (1). Siehe Tafel I.
- Pseudopurpurin, ein Farbstoff aus Krapp, absorbirt nuch Rosenstiehl in) 575-475. Maximum 525 und von 400 au.
 - 1) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887 918 (1879).
 - 2) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, 1, p. 257 274 (1879).
 - 3) R. Magini, Nuovo Cim. (5) 6, p. 343 | 370 (1903).
 - 4) W. H. Julius, Verh. k. Akad. v. Wet. Amsterdam. 1892, L.
 - 5) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887-948 (1881).
 - 6) W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 39, p. 168 173 (1881).
 - 7) W. Spring, Bull. acc. Belg. (8) 83. p. 165 -195 (1896).
 - 8) (I. P. Drossbath, Ber. chem. Ges. 35. p. 1456-1480 (1902).
 - 9) W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471 521 (1885).
 - 10) A. Rosenstiehl, Bull. soc. industr. de Mulhouse. 49, p. 109 -524 (1879).

unicin - Purpur, der Farbstoff verschiedener Purpurschnecken, wie Purpura Lapillus und Patula. Nach Schunck¹) zeigt er in Anilin ein Band C bis D, in Schwefelsäure D bis E und Schwächung von Grün und Blau. Nach Letellier²) absorbirt der Stoff in Chloroform bis 720, von 613—535 und von 490 an.

urpurin := Trioxyanthrachinon 1:2:4, findet sich neben dem Alizarin in der Krappwurzel. Die ersten spectralen Angaben macht Stokes3): in kohlensaurem Kali oder Natron seien 2 Bänder vorhanden, D2/3 E und dicht hinter b. In Schwefelkohlenstoff seien vier Streifen sichtbar: D 1/1 E. kurz vor E, kurz vor F, F 1/2G.; in Aether zwei Streifen, zwischen E und B, und bei F. Die nächste Zeichnung, in Aluminiumsulfat, liefert Perkin4). Hagenbach o sieht in Alaunlösung 560 532, 517 490, 178-467; in Sodalösung: den ersten und dritten Streif ebenso, den zweiten gespalten in 527-488, 488-477; in Aether: 529-520, 497-482, Maximum 486. - Lubarsch^a) sieht in Alaunlösung drei Streifen, in Aether zwei. Voge 15) findet in Alcohol Bänder auf Eb und auf F; in Wasser nur einen Schatten im Grün, der bei Zusatz von etwas Ammoniak in zwei Bänder zu beiden Seiten von E zerfällt. In Alcohol mit Kalilauge ist ein schwacher Streif bei 627, zwei starke, zwischen D und E und zwischen E und F, und Absorption des Blau sichtbar. In Schwefelkohlenstoff erhält Vogel geman dieselben beiden Bänder, wie in Alcohol. Rosenstich15) giebt Absorption bei 575 - 535, 535 - 500, von 410 an. Liebermann und v. Kostaneckiⁿ) geben eine Zeichnung mit 3 Bändern: D 12 E, b, kurz vor F. Stenger (a) führt Bänder bei 535 und 500 an, Krüss (b) in Schwefelsäure 5624, 5201, 1898. -- Formánek 14) giebt in Aethylalcohol: 5216, 4863, 4567, bei Zusatz von Ammoniak: 5635, 5243, 4898, bei Zusatz von Kalihydrat: 6239, 5514, 5141, 4822 und schwache Absorption des Blau.

Formánek (3) führt noch an, dass Schwefelarsenlösung und alcoholische Purpurinlösung gemischt eine Reihe eigenthümlicher Bauden zeigen, "wie die Aluminiumbanden".

- 1) E. Schunck, J. chem. soc. 35, p. 589 596 (1879); ibid. 37, p. 613 -617 (1880).
- 2) A. Letellier, C. R. 109, p. 82 85 (1889).
- 3) G. G. Stokes, J. chem. soc. 12, p. 219 221 (1860).
- 4) W. H. Perkin, J. chem. soc. (2) 8, p. 133 143 (1870).
- 5) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65 89, 232 257, 357 405, 508 538 (1872).
- 6) O. Lubarsch, Pogg. Ann. 153, p. 420 440 (1874).
- H. W. Vogel. Ber. chem. Ges. H. p. 1363 | 1371 (1878), siehe auch: Practische Spectralanalyse... Berlin 1889.
- 5) A. Rosenstiehl, Bull. soc. industr. de Mulhouse. 49. p. 409-524 (1879).
- 9) C. Liebermann und St. v. Kostanecki, Ber. chem. Ges. 19, p. 2327-2382 (1886).
- 10) Fr. Stenger, Botan. Ztg. 45, p. 120 125 (1887).
- 11) G. Kribss, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 312 337 (1888).
- 12) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis... Berlin 1900.
- J. Formánek, Sitzber, d. k. böhm. Ges. d. Wiss., math.-naturw. Cl. 1889 p. 86--97.
 Fortschr, d. Phys. 1988, H. p. 57.

- Purpurinamid in Alcohol giebt unch Vogel⁴) drei ziemlich scharfe Bänder: D⁴, 2 E, b und kurz vor F (schwach). In Kalilauge entsteht nur ein breites Band von D bis F.
- Purpurincarbonsäure in Schwefelsäure giebt mich Kritss 5 Bänder bei 5635, 5208, 4898.
- Purpuroxanthin in Schwefelsäure giebt nach demselben ein schwaches Bandbei 4964. Liebermann und v. Kostanecki³) zeichnen continuirliche Absorption von ban.
- Purpursaures Natron giebt mach Haerlin) ein Band vor E. Das Ammoniumsalz siehe unter Murexid.
- Pyridin ist im Ultraroth von Puccianti*) untersucht. Er findet Absorptionsmaxima mit der in Klammern gegebenen Intensität bei 0.8 μ (2 % ο), 1.03 (2 % ο), 1.16 (10 % ο), 1.15 (8 % ο), 1.70 (77 % ο), 1.95 (19 % ο), 2.17 (93 % ο), 2.39 (85 % ο), 2.19 (100 % ο), 2.73 (96 % ο). Coblentz*) findet Linien und Bänder bei: 1.7 μ, 2.2, 2.5, 2.95, 3.25, 5.2, 5.7—6.0, 6.75, 6.95, 7.2 7.4, 7.75, 8.2, 8.7, 9.3, 9.7, 10.0, 10.5, 10.85, 11.2, 11.8 12.0, 12.4, 13.3. Im Ultraviolett ist der Körper von Hartley*) in Alcohol untersucht. In dickerer Schicht ist Absorption von etwa 280 vorhanden. Bei Verdünnung erscheint ein Band 274 226. Siehe Fig. 32. Magini*) giebt das Band 260 -243. Pauer*) sieht in der Flüssigkeit nur continuirliche Absorption von 284 an, im Dampf dagegen einige scharfe Absorptionslinien, nämlich: 2790, 2712, 2699, 2664, 2650, 2625, 2615, dann continuirliche Absorption.
- Pyridinhydrochlorid. Hartley⁷) findet ein Band 274—226, welches sich allmählich auf 266—242 zusammenzieht. Spitter geben Hartley und Dobbie ¹⁰) das Band 275—232 resp. 257—240.
- a-Pyridin-dicarbon saure in Alcohol gicht nach Hartley (1) ein Band bei etwa 274 257, continuirliche Absorption von etwa 235 an. Das Band besteht noch bei Verdünnung 1:50000.
- δ-Pyridin-dicarbonsäure giebt nach demselben ein viel breiteres Band, etwa 305--257, Endabsorption von 240 au.
- Pyrocatechin in Wasser giebt nach Hartley 15 ein Band 2006 2124, welches sich allmählich auf 2831--2653 zusammenzieht. Siehe Fig. 39.
 - 1) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
 - 2) G. Krüss, Zs. f. physik. Chem. 2, p. 312 -- 337 (1888).
 - 3) C. Liebermann und St. v. Kostanecki , Ber. chem. Ges. 19, p. 2327 2332 (1886).
 - 4) J. Haerlin, Pogg. Ann. 118, p. 70- 78 (1863).
 - 5) L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) 11. p. 241 278 (1990).
 - 6) W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 223 (1904).
 - 7) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 47, p. 685-757 (1885).
 - 8) R. Magini, Nuovo Cim. (5) 6, p. 343--376 (1908).
 - 9) J. Pauer, Wiedem. Ann. 61, p. 363 -379 (1897).
 - 10) W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 77, p. 509 521 (1900).
 - 11) W. N. Hartley, J. chem. soc. 41, p. 45-49 (1882).
 - 12) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 53, p. 641 663 (1888).

'yrogallol. Nach Hartley, Dobbie und Lauder') ist in Wasser Absorption von 295 an vorhanden. Bei stärkerer Verdünnung tritt ein Band 2748 2615 aut, welches aber bald wieder verschwindet. Siehe Fig. 49. vromucinsaure in Alcohol absorbirt im Ultraviolett nach Hartley und Dobbie a continuirlich von 288 an.

'yronin, ein Diphenylmethanfarbstoff, zeigt nach Formánek') Bänder bei 5475 and 5056.

'vrosin Dijodfuorescein, liefert nach Vogel⁴) zwei Bänder, deren stärkeres in Alcohol bei 530, in Wasser bei 518 liegt. Boehlendorffb giebt in Alcohol 530 und 4836, in Wasser 5267 und 4964. Formánek3) giebt für zwei verschiedene Sorten: Pyrosin B in Wasser 522 und 488, in Alcohol 534 und 496; Pyrosin J in Wasser 541 und 478, in Alcohol 523 und 488.

'yrotartryleos in zeigt nach Hjelt') in alcoholischer Lösung ein schwaches Band 543 545.

'vrotartrylfluorescein giebt nach demselben in alcoholischer Lösung ein Band 505 178, in dickerer Schicht 519 132.

'vrrol absorbirt nach Hartley und Dobbie!) im Ultraviolett continuirlich von etwa 257 an. Im Ultraroth findet Coblentz⁷) ein Band bei 2.95 n.

0.

Juarz siehe \$ 271 275.

Juassiatinetur absorbirt nach Hagenbach 5 das Violett.

) necksilberjodid lässt nach Ackroyd " Licht von B bis D hindurch bei 16°, bei 140° nur einen schmalen Streif bei C, über 140° von B bis b. Nach Liveing 10) absorbirt eine Lösung von Quecksilberjodid und Kaliumiodid von F 1/2 G an.

Duercitin, gelber Farbstoff aus der Rinde von Quercus nigra, absorbirt nach Thudichum (1) continuirlich blau und Violett.

R.

Ratania, eine Krameria, enthält in der Rinde der Wurzel einen rothen Farbstoff, Rataniaroth, der wohl zur Weinfalschung benutzt wird. Nach

- 1) W. N. Hartley, J. J. Dolchie und A. Lander, Trans. chem. soc. 81, p. 929 989 (1902).
- 2) W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 73, p. 598 | 600 (1898).
- 3) J. Formanck, Zs. f. Farben- und Textil-Chemic. 2. Heft 19 (1903).
- 4) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
- 5) W. Bochlendorff, Dissert. Erlangen 1890.
- 6) E. Hjelt, Ber, chem. Ges. 17, p. 1280 1281 (1884).
- 7) W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 223 (1904).
- St E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65-89, 232 257, 375-405, 508 588 (1872).
- 9) W. Ackroyd, Phil. Mag. (5) 2, p. 123-430 (1876).
- 10) G. D. Liveing, Proc. Cambridge Phil. Soc. 3, 4, p. 257 258 (1879).
- 11) J. L. W. Thudichum, Proc. Roy. soc. 17, p. 253 256 (1869).

Sorby⁴) gieht er in etwas angesäuertem Alcohol schwache Bänder bei etwa 590 und etwa 490.

J......

- Resorcin giebt nach Hartley²) in Wasser ein Absorptionsband 2869 -2424, welches sich bei Verdünnung auf 2740—2653 zusammenzieht. Siehe Fig. 39. Nach Traub und Hock³) bildet sich aus Resorcin und Natriumnitrit beim Erhitzen ein blauer Farbstoff, der in Alcohol ein Band D—E zeigt.
- Resorcinbenzein in Alcohol absorbirt nach Cohn) einen Theil vom Grün, das ganze Blau und Violett. Die alcoholisch-ammoniakalische Lösung lässt in dicker Schicht nur Roth durch, beim Verdünnen erhält man ein Band zwischen Grün und Blau.
- Resorcinblau in Alcohol zeigt nach Linhardten drei Bänder, etwa 594, 592-589, 557-544. Nach Nichols und Merritten liegt ein Band bei 640-510.
- Resorcincinnamyle'in in Alcohol giebt nach Cohn) mehrere Absorptionsstreifen im Grün. Bei Zusatz von Ammoniak wird die rothe Lösung violett und zeigt dann zwei Absorptionsstreifen, im Gelb und zwischen Grün und Blau.
- Resorcindisazoparatolunitrit giebt nach Niementowski?) in concentrirter Schwefelsäure Absorptionsstreifen bei D und bei F.
- Resordinfarbstoffe lassen nach Kopp^{*}) sämmtlich die Strahlen bei B. C. Dungeschwächt durchgehen.
- Resordinghen yladete in in verdünnter alkalischer Lösung giebt nach Cohn) einen Streif an der Grenze von Grün und Blau.
- Resorcinroth giebt nach Linhardt⁵) in dünner Schicht zwei Bänder, etwa 590 und 582. In dickerer Schicht vereinigen sie sich, dann treten noch zwei Bänder auf bei 547 und 535-525.
- Rethen. Glatzel") bestimmt dessen Extinctionscoefficienten, die von der Absorption sind.
- Rhabarberwurzel soll nach Sorby!) im Extract absorbiren: schwach von etwa 580 bis 475, stark von 440 bis 420. (Die Zahlen sind sehr unsicher.)
- Rhodamin. Unter diesem Namen kommen zahlreiche Farbstoffe in den Handel, welche Phtaleïne des Metamidophenols und seiner Derivate sind. Für ein Rhodamin geben Heumann und Rey (10) an, das Spectrum zeige einen

12.4

¹⁾ H. C. Sorby, Quart. J. micr. Sc. 9, p. 858-988 (1869).

²⁾ W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 53, p. 611 663 (1888).

³⁾ M. C. Traub und C. Hock, Ber. chem. Ges. 17, p. 2615 - 2617 (1881).

⁴⁾ G. Cohn, J. f. pract. Chem. 156, p. 384, 410 (1898).

⁵⁾ E. Linhardt, Dissert. Erlangen 1882.

⁶⁾ E. L. Nichols und E. Merrit, Physic. Rev. 19, p. 18 36 (1904).

⁷⁾ St. Niementowski, Ber. chem. Ges. 26, p. 49--55 (1899).

⁸⁾ Ch. Kopp, Bull. soc. industr. de Mulhouse. 49. p. 199-204 (1879).

⁹⁾ Br. Glatzel, Physik. Zs. 2. p. 173--175 (1900).

¹⁰⁾ K. Heumann und H. Rey, Bor, chem. Ges. 22, p. 8001 | 3001 (1889).

- intensiven Streif im Gelb, schwache Absorption bis zum Blau. Acworth 4) findet in Gelatine ein Band 580-522, Maximum 556; Nichols und Merritt 2) finden 532-480. Zahlreiche Rhodamine beschreibt Formánek 3), die in Wasser sämmtlich zwei Absorptionsstreifen haben; diese rücken bei verschiedenen Sorten von 527 und 491 bis 558 und 517.
- ibes niger, die schwarze Johannisbeere, soll zur Weinfälschung benutzt werden. Mach Müller⁴) absorbirt den Fruchtsaft von D an continuirlich.
- occellin, ein Farbstoff aus der Flechte Roccella tinctoria, soll nach Hasterlik b) continuirlich von etwas vor D an absorbiren
- ohrzucker. Nach Soret^a) beginnt bei etwa 222 continuirliche Absorption. Nach Hartley^a) lässt eine 25 mm dicke Schicht 10 procentiger Lösung durch bis 2145.
- osaminchlorid giebt nach Formanek') in Alcohol Bänder bei 5625, 5425, 5451.
- osanilinbase. Das Spectrum in Alcohol ist von Hartley⁹) photographirt. In dicker Schicht wird Alles von 650 absorbirt; dann erscheint bei Verdünnung ein Band 600 410 und Absorption von 380 an. Das Band zieht sich allmählich auf 580-452 zusammen, dann erscheint ein zweites 300
 - 274. Auch dies verschmittert sich auf 300 283, und es erscheint ein drittes bei 247 231. Schliesslich bleibt nur das erste Band bei 562 530 bei einer Schicht von 4 mm, die 4 mg Molecel in 12 500 cm³ Alcohol enthalt, fibrig. Siehe Fig. 73.
- osanilinacetat hat nach Schiff¹⁰) Bänder zwischen D und E und bei E, osanilinhydrochlorid giebt nach Hartley⁰) ein Band 621–399, bei grösserer Verdünnung ein zweites 310–271. Beide ziehen sich allmählich zusammen; das zweite verschwindet bei 300–286, das erste erst viel später bei 562—549. Siehe Fig. 72.
- osanilinnitrat zeigt nach Schiff¹⁰) nur ein Band zwischen D und E, was bis zur Verdünnung 1: 100 000 sichtbar bleibt.
- osanilinpikrat hat nach Landauer (1) ein Absorptionsspectrum, welches identisch ist mit dem einer alcoholischen Fuchsinlösung.
- ose (n (?) gieht mach Hater lin ¹²) einen Absorptionsstreif, der bei D scharfbeginnt, bis F ¹²G langsam abfällt.
 - 1) J. J. Acworth, Wiedem, Ann. 42, p. 371 106 (1891).
 - 2) E. L. Nichols and E. Merritt, Physic Rev. 19, p. 18 36 (1904).
 - 3) J. Formanck, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1900.
 - 4) N. J. C. Müller, Pringsheim, Jahrb. f. wiss, Bot. 20, p. 78 105 (1888).
 - 5) A. Hasterlik, Dissert, Erlangen 1889.
 - 6) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (3) 10, p. 429 [494] (1883).
 - 7) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 58-61 (1887).
 - 8) J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie. 2. Heft 7, 8, 9 (1903).
 - 9) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 153-202 (1887),
 - H. Schiff, Ber. chem. Ges. 4, p. 474 (475) (1871).
 - J. Landauer, Ber. chem. Ges. 11, p. 1772 1775 (1878).
 - 12) J. Haerlin, Pogg. Ann. 118, p. 70 78 (1863).

l

Rose bengale — Tetrajoddichlorfluoresceïnkalium, zeigt nach Vogel¹) Absorptionsstreifen bei D½E und auf Eb. Formánek²) beschreibt verschiedene Sorten; in Wasser zeigen sie zwei Bänder, welche zwischen 548, 513 und 544, 506 liegen. In Alcohol liegen die Streifen weiter nach Roth hin; Zusatz von Salpetersäure lässt 3 Bänder erscheinen, welche bei den verschiedenen Sorten etwas verschieden, etwa bei 520, 480 und 450 liegen.

Rosenholzöl giebt nach Hartley und Huntington 3) continuirliche Absorption von etwa 210 an.

Rosindulin giebt nach Formånek in Wasser Streifen bei 499, 538, 468. Rosmarinöl absorbirt nach Hartley und Huntington in von etwa 274 au. Im Ultraroth ist es von Donath in untersucht, welcher zwei Absorptionsbänder bei 4.69 und 2.2 µ findet. Dasselbe erhält Puccianti in für italienisches Oel, im französischen ist noch ein Band 2.6 µ vorhanden.

Rosolsäure. Das Spectrum wird zuerst von Graebe und Caroli beschrieben. Dann misst Krüsse) das Band in wässrigem Alkali zu 5433. In Alcohol wird nur Blau absorbirt; bei Zusatz von Alkali erscheint ein Band 5694. Jedenfalls einen anderen Stoff hat Busse) benutzt; er findet in Alcohol ein Band 540–480. Ein Alkalisalz der Säure zeige in Wasser: 535 520 und 486–472, in Alcohol: 547–530 und 493–482.

Rothholz, siehe Brasilholz.

Rothwein. Die Litteratur über den Farbstoff des Rothweins und über die Stoffe, die zur Verfälschung desselben. Herstellung von rothen aus weissen Weinen. , benutzt werden, ist recht umfangreich, aber weuig genau. Es seien hier Phipson (9), Sorby (1), v. Lepel (2), Vogel (4), Malassez (4), Macagno (5), Uffelmann (6), Dupré (5), Müller (5), Haster-

- 1) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
- 2) J. Formanck, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1900.
- 3) J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemic, 2. Heft 19 (1903).
- 4) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 25 (1880).
- 5) B. Donath, Wiedem, Ann. 58, p. 608, 661 (1896)
- 6) L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) 11. p. 241-278 (1900).
- 7) C. Graebe und H. Caro, Liebigs Ann. 179, p. 481-203 (1875).
- 8) G. Kritss, Ber. chem. Ges. 18, p. 1426 1483 (1885).
- 9) O. Buss, Dissert, Bern 1896.
- T. L. Phipson, Chem. News. 20, p. 229 (1880).
- H. C. Sorby, Quart. J. mier. Sc. 9, p. 358 (1869).
- 12) F.v. Lepel, Ber. chem. Ges. 11, p. 1552 [1556 (1878); Zs. f. analyt. Chem. 19 p. 24 [44 (1880).
- H. W. Vogel, Ber. chem. Ges. 8, p. 1246 (1875); ibid. 9, p. 1906-(1944 (1876); ibid. 10, p. 1428 (1877); ibid. 21, p. 1746-(1753 (1888); Practische Spectralanalyse... Berlin 1886.
- 14) L. Ch. Malassez, Mondes. 42, p. 432-433 (1877).
- J. Macagno, Mem. spettrosc. Ital. 10, p. 35—40 (1881). Chem. News. 48, p. 202—203 (1881).
- 16) J. Uffelmann, Arch. f. Hygiene, 1, p. 442-499 (1883).
- 17) A. Dupré, J. chem. soc. 87, p. 572-575 (1880).
- 18) N. J. C. Müller, Pringsheim, Jahrb. f. wiss, Bot. 20, p. 75 105 (1888).

lik) genannt. Namentlich in des Letzteren Dissertation findet man noch weitere Litteraturangaben. Sor by ist wohl der erste, der das Spectroscop zur Weinuntersachung verwandt hat. Er giebt an, der Farbstoff der frischen Rothweinbeeren in Alcohol mit Ammoniak absorbire stark bis etwa B, dann schwach. In Wasser und Citronensäure ist ein Band 570—170, Absorption von 420 an vorhanden. Setzt man Natriumhypochlorid zu, so findet man schwache Absorption von 610 bis 590,—die Wellenlängen sind höchst unsicher, da Sor by sie nach seiner kaum reducirbaren Scala angiebt,—starke von da an. Dasselbe Spectrum zeige junger Portwein. Setzt man viel Natriumhypochlorid zu, so sei schwache Absorption von etwa 550 bis 520, dann stärkere bis 440, dann vollkommene Absorption vorhanden. Dass 1be Spectrum zeige sehr alter Portwein oder junger mit wenig Natriumhypochlorid. Man könne so das Alter des Portweins bis zu 6 Jahren ziemlich gut bestimmen.

Vogel findet, junger Rothwein absorbire continuirlich von etwa 627 an; wird er vierfach verdännt, so erscheint ein schwaches Band von D bis F, wieder wachsende Absorption von F an. Bei Neutralisiren mit Ammoniak beginnt die Absorption schon bei B, zeigt ein Maximum zwischen 656 and 627, wieder wachsender Absorption von D an. findet bei jungem Weine die Absorption beginnt bei 6050, hat ein Maximum 589-577, nimmt ab bis 567, wächst wieder, wird vollständig von 506 an. Bei altem Wein beginne die Absorption bei 570, werde vollständig Uffelmann sight in Bordeaux Absorption von Coder D Bei Verdünnung erscheine ein Band D. b, welches von DAGE bis E am dunkelsten sei, und Absorption des Blau und Violett. Müller findet in italienischem Rothwein wachsende Absorption von Dan. lik endlich untersucht eine grosse Anzahl von Weinen, meist Südtiroler, doch auch spanische und französische. Dabei zeigen sich erhebliche Unterschiede, von denen freilich manche auf falsche Beobachtungen deuten, so wenn der Autor bei verdünntem Wein Absorption findet, wo der unverdünnte keine solche zeigt. Im Grossen und Ganzen bestätigt er Vogels Angaben, nämlich ein Band zwischen 1) und F und Absorption der kürzeren Wellen bei reinem Wein, ein Band zwischen C und D bei Zusatz von Ammoniak, continuirliche Absorption, beginnend zwischen 630 und 590, bei Zusatz von Säure. Es kommen aber Abweichungen vor, ein Meraner Wein z. B. gab in allen drei Fällen continuirliche Absorption.

Als Fälschungsmittel werden von den verschiedenen Autoren besprochen: Blauholz, Rothholz, Rataniawurzel, Heidelbeere, Kirsche, Ligusterbeere, Rainweidebeere, Hollunderbeere, Malvenblüthe, Phytolacca decandra (Kermesbeere), Althea rosa, Papaver Rhocas, Beta vulgaris (Rothe Rübe), Lac-

¹⁾ A. Hasterlik, Kritische Studien über die bisherigen Methoden zum Nachweise fremder Farbstoffe im Weine. Dissert, Erlangen 1889, München bei Rieger, 86 pp.

mus, Orseille, Roccellin, Carmin, Fuchsin, Methylviolett und andere Anilinfarben. Deren Spectra siehe unter den betreffenden Namen.

Rubin, der Edelstein, zeigt nach Vogel 1) einen Absorptionsstreif D. E.

Rubin, die Sulfosäure des Rosanilins, auch Säurefuchsin genannt, giebt nach Vogel⁴⁾ dasselbe Spectrum wie Fuchsin. Nach Formánek²⁾ sieht man in Wasser 545 und 487, in Alcohol 554 und 502.

Rubinglas. Man nennt so rothes Glas, welches mit Gold, wohl auch mit Kupfer gefärbt ist. Ersteres zeigt nach Vogel¹) ein Band D¹ a E bis b, dann langsam wachsende Absorption nach Violett hin, letzteres einen ziemlich scharfen Streif bei' D¹/₅ E, dann wachsende Absorption bis F, von wo an sie vollkommen wird. Das Goldglas lässt also viel mehr Grün hindurch, als das Kupferglas.

Rufigallussäure. Nach Reynolds³) sieht man in Schwefelsäure vier Bänder: D—D ½ E, E, b ½ F—b ½ F, E ¼ G. F ⅓ G. Krüss³) dagegen giebt nur zwei Bänder: 5765 und 5319. Auch Noah) zeichnet nur zwei Bänder.

Rufigallussäure-triäthyläther zeigt nach Krüss") in Schwefelsäure Bänder bei 5790 und 5446.

8.

- Säurebraun a-Naphtol-azonaphtylsulfosäure, ist von Hartley?) untersucht. In dicker Schicht wird nur 719–616 durchgelassen. Bei Verdünnung erscheint ein Band 451—399, welches aber bald verschwindet. Die Endabsorption weicht allmählich zurück. Siehe Fig. 82.
- Säuregrün, das Natronsalz der Triäthyldibenzyldiamidotriphenylearbinoltrisulfosäure, zeigt nach Buss') in Wasser Bänder bei 640 615, 445 405, Absorption von 327 an; in Alcohol: 638 622, 148 412, von 325 an; in Salzsäure 510 415. Formánek') giebt für verschiedene Sorten nur ein Band 636 in Wasser und Alcohol.

Säurefuchsin, siehe Rubin.

Safflor, siehe Carthamin,

Saffran, die Blüthennarbe von Crocus sativus. Vogel¹) giebt au, in Wasser werden nur die kurzen Wellen von etwa F an absorbirt. In Aethyl- und Amylalcohol aber sieht man zwei Bänder, die kürzere Wellenlänge als F haben. Auch Sorbyⁿ) macht Angaben. Bussⁿ) giebt die Wellenlängen

- 1) H. W. Vogel, Practische Spectralandyse . . . Berlin 1889.
- 2) J. Formánek, Spectralamilytischer Nachweis . . . Berlin 1900.
- 3) J. E. Reynolds, Chem. News. 18, p. 49 51 (1568).
- 4) G. Kritses, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 312 337 (1888).
- 5) E. Nouh, Ber. chem. Ges. 19, p. 751 755, 2337 2340 (1886).
- 6) G. Kritss, Zs. f. physik, Chem. 18, p. 559 562 (1895).
- 7) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 153 202 (1887).
- O. Buss, Dissert. Bern 1896.
- H. C. Sorby, Proc. Roy. Soc. 15, p. 433 455 (1867), Quart J. microsc. Sc. 9, p. 358
 —388 (1869).



zu 470 – 455, 445 – 425, danu gleichmässige Absorption bis 405. Der Farbstoff ist Polychroff genannt worden. — Krukenberg 1) giebt Zeichnungen, aus denen ich ablese: Lösung in Alcohol: 468 – 452, 438 – 426, von 421 an; in Chloroform: 480 – 457, 444 – 429, von 417 an; in Schwefelkohlenstoff: 500 – 476, 460 – 442, von 427 an.

frauin. Unter diesem Namen sind viele verschiedene Farbstoffe im Handel, die sich spectroscopisch wenig unterscheiden. Eine Untersuchung von Landauer über den Farbenwechsel einer Lösung in Wasser und Schwefelsäure ist schon früher (p. 87 u. 152) erwähnt. Vogel²) giebt an, in Wasser und Alcohol sei ein Streif D bis F vorhanden, der sein Maximum etwa bei D¾5 E hat. Macagno³) sagt, die Absorption reiche von 5586 bis 5475, das Maximum liege bei 5460-5362. – Einen ganz anderen Stoff hat offenbar Buss³) gehabt, wenn er in Alcohol zwei Bänder 538-528 und 500-496 sieht, in Wasser Absorption b F, in Schwefelsäure bis 670, 594-570, 448~383, von 310 an. Formánek³) giebt für vier verschiedene Präparate: in Wasser 528, 500, in Alcohol 536, 500, in Amylalcohol 540, 503. Bei einem fünften Präparat liegen die Bänder in Wasser bei 565 und 539.

ifransurrogat - Alkalisalz von Dinitro-o-kresol und Dinitro-p-kresol. Nach Buss () erhält man in Wasser ein Band 410 330, in Alcohol 420 350. Das Ammoniaksalz liefert in Wasser und Alcohol das Band 450 365. Bei Zusatz von Cyankali entsteht Purpursäure, mit Band 505 490, Absorption von 375 an.

- ifrosin Nitrobromfluoresceïnnatrium, giebt nach Formánek) in Wasser Bänder bei 5168, 4837, in Aethylalcohol 5285, 1906, während Linhardt) 533 522, 500 485 angiebt.
- ulicin. Das Spectrum ist zuerst von Stokes") abgebildet. Genauer untersuchen es Hartley und fluntington"); es tritt ein Band etwa 275-257 und Endabsorption von etwa 230 an auf. Nach Vogel²) ist Salicin in Schwefelsäure roth, liefert ein Band bei b¹/cF.
- ilicylsäure ist im Ultraviolett von Hartley (**) untersucht. Sie zeigt in Alcohol ein breites Absorptionsband 3324 2613, welches sich auf 3171 2863 zusammenzieht und hei Verdünnung 1:600 verschwindet. Dann tritt noch ein sehr schwach ausgesprochenes Band 2421 2313 auf. Siehe Fig. 40. Vog el (**) theilt mit, Salicylsäure mit Kali in Wasser sei rosaroth, gebe
 - 1) C. F. W. Krukenberg, Vergl.-Physiol. Studien 2, 2, Abth. p. 1 42 (1882).
 - H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889.
 - 3) J. Macagno, Chem. News. 48, p. 169 | 170 (1581).
 - O. Buss, Dissert, Bern 1896.

Kayser, Spectroscopie. III.

- 5) J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1900.
- 6) J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemie. 2. Heft 19 (1908).
- 7) E. Linhardt, Dissert, Erlangen 1882.
- St G. G. Stokes, Phil. Trans. 152, H. p. 599 619 (1862).
- 9) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, I. p. 257-274 (1879).
- 10) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 53, p. 641 663 (1888).

ein Band zwischen D und E, näher an E, und wachsende Absorption von Gefin an.

Salpetersäure. Dass die Salpetersäure im Ultraviolett wenig durchlässig ist, haben schon Stokes und Miller!) bemerkt. Soret? studirt die Erscheinung genauer, findet ein Band etwa 330–274. Absorption von 255 an. Das gleiche Band trete auch in allen Nitraten auf. Dann hat Hartley diese Erscheinung weiter verfolgt, siehe unter Nitrate. Im Ultraroth finden Abney und Festing. Linien und Bänder mit der in Klammer beigefügten Intensität, die von 0 bis 1 wächst: L 774 (1/2), L 845 (1/2) B 895-942 (1/4), B 942-949 (0-1-1/2), B 949-1011 (1/2), B 985-1002 (1/2-1-1/2), 1011-1037 (1/2-1). Siehe Taf. L. Russell und Lapraik 9 finden ein Band bei 612-610.

Salzsäure ist nach Soret²) im Ultraviolett sehr durchlässig. Abney und Festing³) finden im Ultraroth Absorptionslinien bei: 732 (14), 741 (46), 845, 867 (44), 949 (44). Siehe Taf. I.

Samarium siehe § 339.

Sambueus niger, Hollunder; der Saft von dessen schwarzen Beeren wird zur Weinfälschung benutzt. Augaben über Spectralreactionen desselben findet man bei Vogel⁵) und v. Lepel⁶).

Sandarac absorbirt nach Hagenbach) von 610 an.

Sandelholzől absorbirt nach Hartley und Huntington') continuirlich von etwa 257 an.

Santalin, der Farbstoff des Sandelholzes. Nach Hagenbach 5 absorbirt ein alcoholischer Extract des Holzes das Violett; Vogelⁿ) findet. Santalin in Alcohol oder Aether absorbire von D an continuirlich, beim Verdünnen weicht die Absorption zurück, es tritt Durchlässigkeit bei F¹ ² G, dann auch bei b ½ F auf, so dass zwei Bänder b b ½ F und b ½ F F ½ G vorhanden sind. Bei Zusatz von Salpetersäure verschwinden die Bänder, dafür erscheint ein Schatten im Grün. Auch Haerlin¹⁰) sieht die Bänder, für deren Lage er E b und gleich hinter F angiebt.

Sarcin zeigt nach Soret (1) ein Absorptionsband bei etwa 250.

Sassafrasöl giebt nach Donath 12) zwei Absorptionsbånder bei 1.69 μ und

- 1) W. A. Miller, Phil. Trans. 152, L. p. 861 887 (1860).
- 2) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et nat. (2) 61, p. 322 353 (1878).
- 3) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III, p. 887 918 (1981)
- 4) W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 39, p. 165 -173 (1881).
- 5) H. W. Vogel, Ber. chem. Ges. 8, p. 1246 1254 (1875).
- 6) F. v. Lepel, Ber. chem. Ges. 18, p. 766 768 (1880).
- 7) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 148, p. 65 89, 232 257, 357 105, 508 538 (1872).
- 8) W. N. Hartley and A. K. Hantington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 25 (1880).
- 9) H. W. Vogel, Practische Spectralandyse . . . Berlin 1889.
- 10) J. Haerlin, Pogg. Ann. 118, p. 70 -75 (1863).
- 11) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et mat. (2) 61, p. 322 | 359 (1878); C. R. 97, p. 572 | 575, 642-644 (1883).
- 12) B. Donath, Wiedem. Ann. 58, p. 608-661 (1996).

2.2 µ. Puccianti i) findet solche bei 1.65, 2.25, 2.6.

Sauerstoff, siehe § 255 und ff.

Scharlach, siehe Biebricher Scharlach und Crocein Scharlach.

Schwefelchlorid ist nach Schultz-Sellack 2) sehr durchlässig für Wärmestrahlen. Julius 3) findet Absorptionsbänder bei 3.9 µ, 6.4, 9.7, 14, 16.2.

Nach Martens) absorbirt es im Ultraviolett von etwa 361 an.

Schwefelchlorür absorbirt nach Martens 1) von etwa 396 an.

Schwefelkohlenstoff siehe § 266.

Sch wefelsäure. Millerb raugirt in Bezug auf Durchlässigkeit im Ultraviolett die Schwefelsäure gleich nach Wasser. Soretb bestätigt die Durchlässigkeit, auch für Sulfate, ebenso Martensb. — Abney und Festingb geben im Ultraroth Linien und Bänder mit der in Klammer beigefügten Intensität, welche von 0 bis 1 wächst: L 799 (44), L 813 (44), 867 (44), 882 975 (0 1), von 975 an. Siehe Tafel I.

Schwefelwasserstoff siehe § 266.

Schweflige Säure siehe pag. 372.

Secale cornutum, Mutterkorn, enthält einen Farbstoff, der wiederholt untersucht ist. Petri") findet zwei Absorptionsstreifen, einen bei E nach F hin, einen zweiten stärkeren zwischen F und G. Davon weichen die Angaben Uffelmanns (ab) ab; er lässt das verunreinigte Mehl einige Stunden mit Natronlauge stehen, findet dann Absorption von D bis Blau, am stärksten D bis D (E und D 2); E bis E. Wird dann mit Salzsäure übersättigt, mit Aether geschüttelt, so nimmt dieser den Farbstoff auf, färbt sich rosenroth, zeigt Bänder D E und b (E). Auf weitere Untersuchungen von Wolff, Dragendorff u.s. w. gehe ich nicht ein.

Selen siehe \$ 210 und 267.

Selenchlorür absorbirt nach Martens 4) das gauze Ultraviolett. Vergleiche § 267.

Senf enthält nach Sorby¹¹) den Farbstoff der gelben Blätter, also Nauthophyll.

Senföl absorbirt nach Krüss (2) bei 280 erst 30 %; es wird daher zur Kittung von Nicolschen Prismen für Ultraviolett empfohlen.

Serin absorbirt nach Soreth von etwa 271 an.

- 1) L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) 11, 241 278 (1900).
- 2) C. Schultz-Sellack, Ber. Berl. Akad. 1869, p. 745 747.
- 3) W. H. Julius, Verh. k. Akad. v. Wet. Amsterdam 1892, L.
- 4) F. F. Martens, Verhandl, Physik, Ges. 4, p. 138 | 166 (1902).
- 5) W. A. Mitter, Phil. Trans. 152, L. p. 861--887 (1863)
- J. L. Soret, Arch. sc. phys. et. nat. (2) 61, p. 322 (359) (1878).
- 7) F. F. Martens, Drudes Ann. 8, p. 603 640 (1901).
- 8) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, III. p. 887 918 (1881).
- 9) J. Petri, Zs. f. analyt. Chem. 19, p. 211 220 (1879).
- 10) J. Uffelmann, Arch. f. Hygiene, 1, p. 142 199, 2, p. 196 -222 (1883, 1884).
- H. C. Sorby, Quart. J. microsc. Sc. 9, p. 354--383 (1869).
- 12) H. A. Kriiss, Zs. f. Instrkde, 23, p. 197-207, 229-240 (1903).

- Silicium chlor of orm giebt nach Julius i) im Ultraroth Absorptionsmaxima bei: 3.3 u, 6.0, 11.1, 13.0, 14.9.
- Silicium tetrach lorid zeigt mach demselben Absorptionsmaxima bei: 6.1 μ , 11.1, 13.0, 14.9.
- Set og laucin giebt nach Formánek?) einen Absorptionsstreif 6300.
- Smaragd absorbirt nach Vogel³) bis D. Die Absorption sell nach Ross⁴) von phosphorsaurer Thonerde herrühren.
- Solanidin löst sich nach Vogel³) in Schwefelsäure röthlichgelb. Mit ein paar Tropfen Wasser wird die Lösung roth, zeigt dann eine schmale Linie auf E, ein breites Band auf F. Hat man vor Zusatz des Wassers die Lösung erwärmt, so erhält man Bänder auf D und auf F.
- Solanin giebt nach demselben in Schwefelsäure röthlichgelbe Farbe mit einem Schatten im Grün. Bei Zusatz von Wasser erscheint eine Linie bei E. Mit Fröhdes Reagens, d. h. Molybdänsäure und Schwefelsäure, und Wasser erhält man Streifen bei D 1/3 E und vor F. Im Ultraviolett findet Hartley 5) continuirliche Absorption von etwa 257 au.
- Solidgrün hat nach Eder⁴⁰ einen Absorptionsstreif bei 635. Formånek³⁰ giebt: in Wasser 618, in Alcohol 623. Andere Sorten zeigen nur continuirliche Absorption der kürzeren Wellen.
- Stärke ist nach Hartley's) im Ultraviolett schr durchsichtig. Eine Schicht von 1 mm, 1:12 Wasser, liess bis 2145 durch.
- Stechapfel (Datura Stramonium). Der Extract aus dem Samen ist von Brewster wegen seiner Fluorescenz erwähnt, aus demselben Grunde von Stokes³⁹) untersucht. Dieser sieht darin nur einen von Chlorophyll stammenden Absorptionsstreif, Nichols³⁴⁹ findet, der Extract sei im Ultraviolett ganz undurchlässig.
- Strychnin. Die Absorptionsstreifen im Ultraviolett sind zuerst von Stokes (1) beobachtet, dann von Hartley (2). In diekerer Schicht absorbirt die alcoholische Lösung von 2976 ancontinuirlich. Bei Verdümung auf 1:2500 erscheint ein Band 2740—2340, welches sich schliesslich auf 2565—2427 zusammenzieht. Strychnin in Schwefelsäure-haltigem Wasser mit Kaliumbichromat versetzt, färbt sich violettroth und zeigt mich Vogel (3) ein Band

¹⁾ W. H. Julius, Verh. k. Akad. v. Wet. Amsterdam 1892, I.

²⁾ J. Formánek, Zs. f. Farben- und Textil-Chemic, 2, Heft 24 (1903).

³⁾ H. W. Vogel, Practische Spectralandyse . . . Berlin 4889.

⁴⁾ W. A. Ross, Chem. News. 46, p. 33 34 (1882).

⁵⁾ W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471 521 (1885).

⁶⁾ J. M. Eder, Wien, Ber. 92, H. p. 1346 | 1372 (1885).

⁷⁾ J. Formánek, Spectralanalytischer Nachweis . . . Berlin 1900.

⁸⁾ W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 58-61 (1887).

⁹⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. p. 463 - 562 (1852).

¹⁰⁾ E. Nichols, Physic. Rev. 2, p. 302 305 (1895).

¹¹⁾ G. G. Stokes, Phil. Trans. 152, H. p. 599--619 (1862).

zwischen E und F. Fraude¹) findet, dass Strychnin, mit Ueberchlorsäure gekocht, von E bis F absorbire, am stärksten bei b ½ F.

- ulfanilsäure Die Combination mit Phenol giebt nach Grebe²) in Schwefelsäure ein Band von b bis vor F, dann wachsende Absorption; die Combination mit Phloroglucin ein Doppelband von E bis F⁴/₂G; das erste Maximum liegt bei 490.
- ulfomolybdate geben nach Krüss³) einseitige Absorption der kürzeren Wellen.
- ulfoxyanthrachinonsaure. Eine Zeichnung des Spectrums giebt Perkin 4). ulfo-xylol-azo-p-naphtoldisulfosäure, Na-Salz, zeigt nach Hartley 5) im Wasser ein Band 557—360, welches sich bei Verdünnung auf 537—467 zusammenzieht.

Т.

'ellurverbindungen siehe pag. 372.

- 'erpentinöl. Im Ultraroth findet Donath h Absorptionsmaxima bei 1.69 und 2.2 μ, Puccianti h bei 1.7 und 2.2. Abney und Festing h geben Bänder mit den in Klammer beigefügten Intensitäten, die von 0 bis 1 wachsen: B 880 + 897 (0 π), 903 910 (π), 913 918 (π), 925 942 (1), 919 958 (1), 972 (π), 1002 (1), 1020 (1), 1040 (1), B 1002 bis Ende (0 1), B 1066 (1), 1400 (1), 1445 (1). Siehe Tafel III. Im sichtbaren Theil sehen Russel und Lapraik h Absorption bis 726, Bänder 717 711, 616 607. Spring m gieht Bänder bei 6361, 6261, 6158. Hartley und Huntington m finden im Ultraviolett wachsende Absorption von etwa 275 an.
- ferpineol giebt nach Coblentz $^{12})$ einen Absorptionsstreif bei 2,93 μ_{γ}
- Petraäthylamidodiphenoxazimiumjodid absorbirt nach Möhlau und Phlmann¹³) von B¹/₂ C bis D ½ E, darin liegen zwei Maxima: C ²¹/₂ D und D ½ E.
- Petraäthyl-diamido-metoxytriphenylkarbinolchlorid giebt nach Formánek (1) ein Band bei 6236.
- Fetraäthyl-diamidotriphenyl-karbinol-o-sulfosäure zeigt nach Formänck⁽¹⁾ ein Band bei 6211.
 - 1) G. Frande, Ber. chem. Ges. 12, p. 1558 | 1560 (1879).
 - 2) C. Grehe, Zs. f. physik, Chem. 10, p. 673 698 (1892).
 - 3) G. Kritss, Liebigs Ann. 225, p. 1 57 (1881).
 - 4) W. H. Perkin, J. chem. soc. (2) 8, p. 133 143 (1870).
 - W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 453 (202) 1887.
 - 6) B. Donath, Wiedem. Ann. 58, p. 608 661 (1896).
 - 7) L. Paccianti, Nuovo Cim. (1) 11, p. 241-278 (1960).
 - W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 172, 111, p. 887 915 (1881).
 - 99 W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 39, p. 168-173 (1881).
 - to) W. Spring, Bull, acc. Belg. (3) 33, p. 165 195 (1896).
 - 11) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Proc. Roy. Soc. 31, p. 1 25 (1880).
 - W. W. Coblentz. Astrophys. J. 20, p. 207-226 (1904).
 - 18) R. Möhlan und K. Uhlmann, Liebigs Ann. 289, p. 90 130 (1896).
 - 14) J. Formanck, Zs. f. Farben- u. Textil-Chemic. 2. Heft 24 (1903).

- Tetraäthyldiamidotriphenylkarbinol-sulfat lässt nach Lemoult i nur einen Streif mit etwas grösserer Wellenlänge als D hindurch.
- Tetraäthylindamin giebt nach Bremer?) in Alcohol zwei Bänder bei 6594 und 6052. Der erste Streif liegt in Chloroform bei 6573, in Wasser bei 6739, in Schwefelkohlenstoff bei 6648, der zweite in Wasser bei 6153,
- Tetraäthylindaminsulfid giebt nach Althausse und Krüss³) in Alcohol Bänder bei 6565 und 6042.
- Tetraäthylthioninchlorid giebt mach denselben in Alcohol Bänder bei 6586 und 6065. Bremer²) giebt für den ersten Streif in Wasser 6760, in Alcohol 6621, in Chloroform 6647, in Schwefelkohlenstoff 6674.
- Tetrabromdinitrofluoresceïn giebt nach Vogeln in Alcohol einen Absorptionsstreif bei 5325.
- Tetrabromfluorescein giebt nach G. Krüss³) in Alcohol mit einer Spur Schwefelsäure Bänder bei 5150 und 4884. Für den ersten Streif findet E. Vogel⁵) bei Substitution im Phialsäurerest: in alkalischem Wasser: 510, in alkalischem Alcohol 522, bei Substitution in den Resordingsten: in alkalischem Wasser 5175, in alkalischem Alcohol 522. Für Tetrabromfluoresceïnkalium in Wasser giebt Formånek⁵ 5160. Siehe Eosin.
- Tetra bromfluoresceïnmeth ylester in Alcohol giebt nach Form ånek m Bänder bei 5335 und 4955, das Kalisalz Bänder bei 5317 und 4937.
- Tetra brommethylenviolett giebt nach Gnehm und Kaufler i) in Toluol: 580 und 536, in Anisol: 585 und 545, in Nitrobenzol: 590 und 557, in concentrirter Schwefelsäure: Absorption im Roth und 612, in Eisessig 596 und 551, in Eisessig + Schwefelsäure: 605 und 560, in Amylalcohol: 600 und 557, in Amylalcohol + alcoholischem Kali: 625 und 580.
- Tetrabromresoreinphenylaceteïn giebt nach Cohn") in alkalischem Alcohol stark verdünnt ein Band im Grün, ein schwächeres zwischen Grün und Blau.
- Tetrabromrosolsäure zeigt nach Kritss") in alkalischer wässriger Lösung ein Band 5664, in alkalischer alcoholischer Lösung 5769.
- Tetrabromtetrajodfluoresceïn liefert nach E. Vogel') den Hauptstreif in alkalischem Wasser bei 548, in alkalischem Alcohol bei 560.
- Tetracetylmorphin giebt nach Hartley ¹⁰) in Alcohol ein Band 2926 2572, welches sich allmählich auf 2864 2745 zusammenzieht, während die Endabsorption langsam bis 2300 zuräckgeht.
 - 1) P. Lemoult, C. R. 182, p. 784 787 (1901).
 - 2) H. Bremer, Dissertation Erlangen 1890.
 - M. Althausse und G. Krüss, Ber. chem. Ges. 22, p. 2005 | 2070 (1889).
 - 1) H. W. Vogel, Practische Spectralanalyse . . . Berlin 1889, p. 375.
 - 51 E. Vogel, Wiedem. Ann. 48, p. 449 172 (1891).
 - 6) J. Formánek, Zs. f. Farber- u. Textil- Chemic. 2. Heft 7, 8, 9 (1903)
 - 7) R. Guchin and F. Kauffer, Ber. chem. Ges. 87, p. 3032 3033 (1904).
 - 8) G. Cohn, J. f. pract. Chem. 186, p. 384 410 (1893).
 - 9) G. Krüss, Ber. chem. Ges. 18, p. 1426 1433 (1885).
 - 10) W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471 521 (1885).

trachlorfluoresceïn giebt nach E. Vogel¹), wenn die Cl im Phtalsäurerest substituirt sind, in alkalischem Wasser ein Band 510, in alkalischem Alcohol 522.

trachforkohlenstoff, siehe Kohlenstofftetrachforid.

trachlortetrabromfluoresceïn giebt nach E. Vogel in den gleichen Lösungsmitteln 537 resp. 548.

trachlortetrajodfluoresceïn giebt nach demselben ebenso 548 resp. 560. Formánek 2 giebt für das Na-Salz in Wasser 5475 und 5040, in Alcohol 5579 und 5459.

trachlorthiodiphenylamin zeigt nach Unger und Hofmann³) in heisser Schwefelsäure violette Farbe mit einem scharfen Band bei 596.

tracosan. Coblentz¹) findet im Ultraroth Linien und Bänder bei: 2.3 -2.4μ , 3.4, 5.7 -5.8, 6.2 · 6.4, 6.85, 7.3, 7.7 · 7.9, 8.6, 9.25, 9.7--9.9, 10.1, 11.2 -11.5, 12.2 · 12.3, 13.9.

trahydrobenzol absorbirt nach Hartley und Dobbie⁵) nur continuirlich von etwa 270 an.

trahydroberberin giebt nach Dobbie und Lauder") in Alcohol ein Band 3080—2615, welches sich bei Verdünnung auf 3009—2749 zusammenzieht, während die Endabsorption bis 242 zurückgeht. Siehe Fig. 58.

trahydrochinolin absorbirt nach Hartley?) in Alcohol von etwa 332 an. Bei Verdünnung auf 1:1175 erscheint ein Band 3171–2740. Es verschwindet bei Verdünnung auf 1:1225, dann tritt ein zweites auf: 2701–2310. Das Hydrochlorid giebt ebenfalls zwei bei verschiedener Verdünnung sichtbare Bänder, dass erste erscheint bei Verdünnung 1:175 bei 3245–2798, verschwindet bei 1:1000. Bei 1:1125 erscheint das zweite: 2740—2310. Siehe Fig. 35.

strahydropapaverin giebt nach Dobbie und Lauder 6) in Alcohol ein Band 3009 2615, welches sich nur wenig zusammenzieht bis 2981 2633, während die Endabsorption zurückgeht. Siehe Fig. 56.

strajoddichlorfluoresceïn gieht nach Vogel) in alkalischem Wasser ein Band 540, in alkalischem Alcohol 5565.

strujodfluorescein siehe Erythrosin.

atramethoxylindigodicarbonsäure löst sich nach Liebermann") in Wasser mit etwas Ammoniak mit blauer Farbe und zeigt das Absorptionsspectrum der Indigokarminlösung. In concentrirter Schwefelsäure ist die

E. Vogel, Wiedem, Ann. 43, p. 149 - 172 (1891).

²⁾ J. Formanck, Zs. f. Farbens u. Textil-Chemie, 2, Heft 49 (1903).

³⁾ O. Unger and K. A. Hofmann, Ber. chem. Ges. 29, 2, p. 1362 | 1368 (1896).

⁴⁾ W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 226 (1904).

⁵⁾ W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans, chem. soc. 77, p. 846 | 850 (1900).

⁶⁾ J. J. Dobbie and A. Lander, Trans. chem. soc. 88, p. 605 - 625 (1908).

W. N. Hartley, Trans chem. soc. 47, p. 685 - 757 (1885).

⁸⁾ C. Liebermann, Ber. chem. Ges. 19, p. 351-354 (1886).

Farbe veilchenblau, man sieht ein schurfes Absorptionsband von D bis F. Dagegen gieht Krüsst) in Schwefelsäure zwei Bänder: 5632 und 5462.

- Tetramethyläthylbenzylpararosanilinchlorid giebt mach Formanek2) in Wasser Bänder bei 5857 und 5357.
- Tetramethylamidodiphenoxazimiumjodid absorbirt mach Möhlau und Uhlmann®) von B½C bis E und zeigt darin drei Maxima bei etwa C½D, D und D%E.
- Tetramethylbenzylpararosaniliuchlorid zeigt mach Formanek 'i in Wasser Bänder bei 5845, 5276.
- Tetramethyldiamido-metaoxytriphenylkarbinolchlorid giebt mach Formánek²) den Hauptstreif bei 6174.¶
- Tetramethyldiamidotriphenylkarbinoloxalat lässt uach Lemonlt 9 nur einen Streif mit etwas grösserer Wellenlange als D hindurch.
- Tetramethyldiamidotriphenyl-karbinol-o-sulfosäure giebt nach Formánek?) den Hauptstreif auf 6239.
- Tetramethyldibenzylpararosanilinchlorid giebt meh demselben in Wasser Bänder bei 5870 und 5312.
- Tetramethyldiphenylpararosanilin (HCl-Salz), giebt mach Katz n in Wasser 590 und 539, in Alcohol 590 und 5545, in Benzol 599 und 5585, in Chloroform 590,
- Tetramethylindaminsulfid giebt nach Althausse und Krüsse in Alcohol ausser einem nicht messbaren Band im äussersten Roth noch 6518, 5963.
- Tetramethylparadiamido-metaamidotriphenylkarbinolchlorid giebt in Wasser nach Formanek?) einen Doppelstreif, der in sehr verdünnten Lösungen zu einem bei 6159 zusammenfliesst.
- Tetramethylparadiamido-metaoxytriphenylkarbinolchlorid giebt nach demselben in Wasser ein Band 6174, in Kalikuge 6102, in Alcohol 6180.
- Tetramethylparadiamido-orthoamidotriphenylkarbinol; die wassrige essigsaure Lösung zeigt nach demselben sehr verdünnt ein Band 6189.
- Tetramethylparadiamido-orthooxytriphenylkarhinolchloridgiebt nach demselben in Wasser ein Band 6207, in Kalikuge 6058, 5603, in Alcohol 6177.
- Tetramethylparadiamido-paraoxytriphenylkarbinolehlorid giebt nach demselben in Wasser ein Band 6021, in Kalilauge 5687, 5152, in Alcohol 5991.
 - 1) G. Krüss, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 312 | 337 (1888).
 - 2) J. Formanek, Zs. f. Farben- n. Textil-Chemic, 2. Hett 21 (1905).
 - 8) R. Möhlau und K. Uhlmann, Liebigs Ann. 289, p. 99 130 (1896).
 - 4) P. Lemoult, C. R. 182, p. 784-787 (1901).
 - 5) G. J. Katz, Dissert. Erlangen 1898.
 - 6) M. Althausse und G. Krüss, Ber. chem. Ges. 22, p. 2065 2070 (1889).
 - 7) J. Formánck, Zs. f. Farben- u. Textil Chemic. 2. Heft 7, 8, 9 (1903).



- etramethylpararosanilinchlorid giebt nach Formanek) in Wasser Bänder bei 5850 und 5114.
- etramethylphenylpararosanilinchlorid giebt nach Formanek?) Bänder bei 5927 und 5366.
- etramethylrosamin zeigt nach Heumann und Rey³) in Wasser und Alcohol blaurothe Farbe und einen intensiven Streif im Grün mit schwacher Absorption bis zum Blau.
- etranitrofluoresceïn giebt nach Krüss⁴) in Wasser ein Band 4890, welches durch Zusatz von Kalilauge nicht verändert wird. In Alcohol liegt dasselbe bei 5238, mit Kalilauge bei 5004.
- etrazoindigochlorid giebt nach Ederb) ein starkes Band bei 565, ein schwächeres bei 517, die bei grösserer Concentration zusammenfliessen.
- etroxyanthrachinolinchinon Dioxyalizarinblau, giebt nach Graebe und Philips⁶) ein sehr characteristisches Spectrum mit drei Bändern, die nach der Scala von Bunsen angegeben werden. Danach liegen sie etwa bei 672 632, 608 592, 546 540 (sehr schwach).
- 'hallen ist von Morton') aus Petroleumrückständen dargestellt, sein Fluorescenz- und Absorptionsspectrum beschrieben und gezeichnet. Eine Reduction auf Wellenlaugen ist nicht möglich.
- 'he baïn in Alcohol absorbirt nach Hartleys) von etwa 325 au. Bei starker Verdinnung tritt ein Band 3171 2568 auf, welches sich schliesslich zusammenzieht zu 2976 2863. Die Endabsorption weicht dabei immer mehr zurück.
- 'heobromin, Krukenberg und Wagner') behandelt mit Chlorwasser und einer Spur Salpetersäure, verdunsten, lösen Rückstand in Wasser. Er zeigt: Absorption bis B, ein Band E bis F, Absorption von G)_{i2}H an.
- 'hiodiphenylamin zeigt nach Hofmann (**) in Schwefelsäure ein breites Band bei 520, ein schmales bei 478, ein breites bei 461.
- Chiofluoresceïn hat nach Guttermann (1) einen Absorptionsstreif bei 586. Chiomelansäure absorbirt nach Hugenbach (2) von etwa 620 an.
- l'hionin giebt mach Bernthsen (a) in Alcohol ein Band bei 610. Das salz
 - ti J. Formanck, Zs. f. Farbens u. TextilsChemic. 2. Heft 7, 8, 9 (1903)
 - 2) J. Formanek, Zs. f. Farben in Textil-Chemic, 2, Heft 21 (1903).
 - 3) K. Hen mann and H. Rey, Ber, chem. Ges. 22, p. 3001 | 3001 (1889).
 - 1) G. Krüss, Ber. chem. Ges. 18, p. 1426 1433 (1885).
 - 5) J. M. Eder, Wien, Ber. 111, 11b, p. 1018- 1023 (1902).
 - 6) C. Grache and A. Philips, Liebigs Ann. 276, p. 21 35 (1893).
 - H. Morton, Phil. Mag. (4) 46, p. 89 (1973); Pogg. Ann. 148, p. 292 (297 (1873), Pogg. Ann. 155, p. 551 (1875).
 - 8) W. N. Hartley, Phil. Trans. 176, p. 471 521 (1885).
 - 9) C. F. W. Krukenberg und H. Wagner, Zs. f. Biologie, 21, p. 25 40 (1885).
 - 10) K. A. Hofmann, Ber. chem. Ges. 27, 3, p. 3320 3324 (1594).
 - 11) L. Gattermann, Ber. chem. Ges. 32, 1, p. 1127- 1135 (1899).
 - 12) E. Hagenbach, Pogg. Ann. 146, p. 65 89, 232 257, 375 -- 405, 508 538 (1872).
 - 13) A. Bernthsen, Liebigs Ann. 230, p. 173 211 (1885).

saure Thionin giebt nach ihm in Alcohol zwei Bänder bei 605 und 565. Krüss!) giebt 6065, 5874 und 5637. Bremer!) sieht auch nur zwei Bänder bei 6069 und 5644.

- Thionol, salzsaures, giebt nach Bernthsen³) in Natronlauge Bänder bei 595 und 515.
- Thionolin giebt nach Bernthsen³) in Alcohol Bänder bei 595 und 560. Dagegen giebt Krüss⁴) 5752, 5507. Für salzsaures Thionolin findet Bernthsen in Alcohol 595 und 555.
- Thiophen absorbirt mach Pauer³) sowohl flüssig wie als Dampf im Ultraviolett continuirlich von etwa 250 an. Nach Hartley und Dobbie 9 absorbirt eine Lösung mit 0.084 g in 20 cm³ Alcohol bei 1 mm Schicht von 2513 an, in 100 Alcohol von 2469, in 500 Alcohol von 2123, in 2500 Alcohol von 2322 an.
- Thiopyronin giebt mich Formanek") in Wasser zwei Bänder bei 5645 und 5282.
- Thulium siehe \$ 342.
- Thymol ist im Ultraviolett von Hartley und Huntington i untersneht. Sie finden ein starkes Band von etwa 330 bis 280, und Endabsorption, welche von etwa 235 an bei Verdünnung langsam zurückweicht. Im Ultraroth findet Coblentz i Absorptionslinien und Bänder bei 2.9 n, 3.4, 3.9 4.1, 5.3 5.5, 6.15, 6.3, 6.6, 6.95, 7.5 7.7, 7.85, 8.2, 8.65, 9.2 9.4, 9.95, 10.55, 10.9 11.0, 11.65, 12.3, 13.6, 11.4.
- Tolidin wird von Grebe⁹) in Combination mit vielen Körpern, wohei Azofarbstoffe entstehen, untersucht bei Lösung in Schwefelsaure. Es sind:
 - T + Naphthionsaures Na und Resorcin (Congo 1 R):
 - T + 2 Naphthionsaures Na (- Benzopurpurin 1 B).
 - T + Naphthionsaures Na und Naphtholmonosulfosaures Na + Congo Corinth B);
 - T + β-Naphtylamindisulfosaures Na and β-Naphtylaminuonosulfosaures Na
 (= Brillant Congo R);
 - T + 2 α-Naphtolsulfosaures Na (- Azoblau);
 - T+2 a-Naphtylaminsulfosaures Na (— Benzopurpurin 6 B):
 - T + 2 β -Naphtylaminsulfosaures Na .-- Benzopurpurin B);
 - T + 2 β -Naphtylaminsulfosaures Na δ (— Deltapurpurin 7 B).
 - 1) M. Althausse und G. Krüss, Ber. chem. Ges. 22 p. 2065 2050 (1886)
 - 2) H. Bremer, Dissert. Erlangen 1800.
 - 3) A. Bernthsen, Liebigs Ann. 280, p. 173 211 (1885).
 - 4) J. Pauer, Wiedem. Ann. 61, p. 365-379 (1897).
 - 5) W. N. Hartley and J. J. Dobbie, Trans. chem. soc. 78, p. 508 and (1808).
 - 6) J. Formánek, Zs. f. Farbens u. Teytilst hemie. 2. Heft 7, 8, 9 (1903)
 - 7) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, 4, p. 257 274 (1879).
 - 8) W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 226 (1904).
 - 9) C. Grebe, Zs. f. physik, Chem. 10, p. 673 698 (1892).

W. J. W. Mas. W. J. W.

T + Methyl- β -Naphtylaminsulfosäure δ und β -Naphtylaminsulfosäure δ (- Rosazurin G);

T + 2 Methyl-β-Naphtylaminsulfosaures Na δ (= Rosazurin B).

Alle diese Farbstoffe absorbiren nur die langen Wellen bis etwa D hin. Muidin, Russell und Lapraik!) geben für den Körper: Bänder 711 700, 653-646, von 630 an. Siehe Ortho- und Paratoluidin.

Building of heat nach Eder?) in Gelatine ein Absorptionsband bei 561.

olnol. Im Ultraroth findet Pucciantia) Absorptionsmaxima mit der in Klammer beigefügten Stärke der Absorption in Procenten: 0.87 \mu (3 \(\delta\)), 1.03 (8%), 1.16 (14%), 1.44 (10%), 1.70 (74%), 2.18 (80%), 2.34 (90%), Doppelband), 2.5 (98 %), 2.64 (80 %). Coblentz 4) sieht folgende Linien und Bänder: 1.7 μ , 1.95, 2.2, 2.5, 3.3, 3.8, 5.1, 5.35, 5.5, 5.7 5.8, 6.2, 6.2 6.4. 6.4--6.6. 6.7. 6.85, 7.2--7.3, 7.65, 8.0, 8.6, 8.7, 9.25, 9.65, 10.1 10.2, Im sichtbaren Spectrum geben 11.15, 11.25, 12.0, 12.9, 13.1, 13.75. Russell und Lapraik 1) Absorption bis 725, 716- 708, 650 632, 616-608. Springer sicht 6130, 5630, 6207 (schwach). Im Ultraviolett untersuchen Hartley und Huntington®. Bis zur Verdünnung 1:1000 Alcohol ist continuirliche Absorption bis etwa 274 vorhanden, dann löst sich an der Grenze ein sehr scharfes schmales Band ab, gleich dahinter beginnt continuirliche Absorption. Bei der Verdünnung 1:2000 löst sich ein zweites Band bei etwa 263 ab, die starke Endabsorption beginnt dann bei etwa 230. Beide Bander sind noch kräftig bei 1:3000. - Pauer) findet in flüssigem Toluol die Bänder bei 2705 2680, 2637 2615 und Andeutung eines dritten Bandes. In alcoholischer Lösung findet er: Bänder 273 268, 266 264, 263 2615. Def Dampf soll zahlreiche regellos liegende Linien zwischen 268 und 217 zeigen in Wahrheit wird es sich wohl um ein Bandenspectrum handeln. Siehe pag. 369. Auch Wood 8) erwähnt das Band bei 270, unter 200 findet er metallische Absorption. Es liegt noch eine Abhandlung von Konic") vor, die mir nicht zugänglich ist.

iäthylamin absorbirt nach Hartley und Huntington® continuirlich von etwa 370 an.

·iäthylmelamin absorbirt nach Hartley, Dobbie und Lauder (**) continuirlich von etwa 259 an.

W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 39, p. 168 (173) (1881).

²⁾ J. M. Eder, Wien, Ber. 92, H. p. 1346 (1372) (1885).

L. Puccianti, Nuovo Cim. (4) 11, p. 244 278 (1900).

⁴⁾ W. W. Coblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 226 (1904).

W. Spring, Bull, acc. Belg. (3) 33, p. 165 (195) (1896).

⁶⁾ W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257 274 (1879).

⁷⁾ J. Pauer, Wiedem, Ann. 61, p. 363 379 (1897).

⁸⁾ R. W. Wood, Proc. Americ. Ac. 39, p. 51 - 66 (1903).

⁹⁾ J. S. Konic, Poln. Wiss. Jahrg. 3, p. 115 - 118 (1882)*. Beibl. 8, p. 506 (1884).

¹⁰⁾ W. N. Hartley, J. J. Dobbie and A. Lauder, Trans. chem. soc. 79, p. 848-868 (1901).

Triathylisomelamin absorbirt nach denselben von etwa 250 an.

Triamidoazobenzol siehe Bismarckbraun.

- Tribromflavopurpurin zeigt mach Krüss) in Schwefelsäure verdünnt Bänder bei 5374, 1984.
- Tribrommononitrofluoresceïn giebt mach Vogel 9 in Alcohol nur ein Band bei 5325.
- Trimethylamin absorbirt mach Hartley und Huntington's von etwa 315 an.
- Trimethylanthragallol zeigt nach Krüss⁴⁾ in Schwefelsaure Bander bei 5541, 5075.
- Trimethylbenzol giebt nach Hartley und Huntington 'n ein Band etwa 275—245, continuirliche Absorption von 240 an. Bei Verdünung auf 1:2000 löst sich das Band in drei schunde scharfe Bänder, welche bis zu etwa 1:3000 bestehen bleiben.
- Trimethylcarbinol erzeugt mich Hartley?) im Ultraviolett nur continuirliche Absorption.
- Trimethylrosanilin, siehe Hofmanns Violett,
- Trimethyltriphenylpararosanilin (HCl-Salz) liefert nach Katzb in Aether 5975 und 5585, in Benzol 608 und 545, in Alcohol 5795, in Chloroform 589.
- Trinitrophenol siche Pikrinsäure.
- Trioxyalizarinblau hat nach Schmidt und Gattermann b in Schwefelsäure zwei Absorptionsstreifen bei längeren Wellen.
- Trioxyanthrachinolinchinon giebt mach Graebe und Philips 9 in Schwefelsäure Bänder bei etwa 630 612 und 590 556.
- Triphenylmethan giebt nach Hartley 5 ein Band 398—303, welches sich allmählich bei Verdünnung auf 389—373 zusammenzicht, während die Endabsorption bis 274 zurückgeht. Beim weiteren Verdünnen löst sich ein zweites Band 261—231 ab, welches sich bis 256—247 zusammenzicht. Die Endabsorption beginnt dann bei 225. Siehe Fig. '72.
- Triphenylpararosanilinchlorid giebt nach Formánek 5 in Alcohol ein Band bei 5948.
- Triphenylrosanilinchlorid giebt meh Formanek 5) in Alcohol ein Bandbei 5961.
- Tropaeolin O Metadioxyazobenzolsulfonat des Na, absorbirt nach Hartley⁵) in dicker Schicht von 600 an. Bei Verdünnung erscheint ein Band
 - G. Krüss, Zs. f. physik, Chem. 2, p. 342 | 337 (1888).
 - 2) W. N. Hartley, J. chem. soc. 39, p. 153 | 168 (1881).
 - 3) W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil Trans, 170, 1, p. 257 274 (1879).
 - 4) G. J. Katz, Dissert, Erlangen 1898.
 - 5) R. E. Schmidt und L. Gattermann, J. f. pract. Chem. (2) 44, p. 103 (109) (1891).
 - C. Gracebe and A. Philips, Liebigs Ann. 278, p. 21 35 (1893).
 - 7) W. N. Hartley, Trans. chem. soc. 51, p. 153 | 202 (1887).
 - 8) J. Formánek, Zs. f. Farben- u. Textil-Chemie. 2. Heft 21 (1909).



530 - 274, welches sich allmählich bis 459 - 380 zusammenzicht, dann verschwindet; nun wird Alles durchgelassen. Siehe Fig 77.

- opaeolin 000 Nr. 1) = p-Benzolsulfosäure-azo (4) a-Naphtol, Na-Salz; auch Orange I genannt. Nach Hartley²) giebt es ein Band 562-380, welches sich bei Verdünnung auf 444-444 zusammenzieht. Siehe Fig. 78.
- opacolin 000 Nr. 2¹) p-Benzolsulfosäure-β-Naphtol, Na-Salz, auch Mandarin oder Poirier's Orange II genannt. Nach Hartley ²) giebt dies ein Band 562-361, welches sich auf 501-441 zusammenzieht. Siehe Fig. 78.

racin. Dies ist ein sehr merkwürdiger Farbstoff, welchen Church^a) in den Federn des afrikanischen Vogels Turako entdeckt hat. Er ist in Wasser löslich und enthält Kupfer. Das Spectrum ist dem des Blutes ausserordentlich ähnlich, zeigt Bänder auf D und E und Absorption von F 1/2 G an. Ray Lankester) bemerkt, dass es vom Blutspectrum deutlich verschieden sei. Dann giebt Krukenberg b Zeichnungen. In wässriger und alkalischer Lösung sieht er Bänder bei D LE und D 3/1E bis E, Absorption von F 1/2 G an. Festes Turacin zeige die Bänder nach Roth verschoben: C 1/4 D | D 1/4 E und D 1/2 E bis E, Absorption von b 1/4 F an. — Turacin in Schwefelsäure giebt drei Bänder: D % E, D 3/4 E, b 1/2 F, Absorption von G an; nach einiger Zeit aber ändert sich das Spectrum; C U2 D, D his D 92 E. Absorption von F 9/9 G an. Später gieht Church 9 bessere Zeichnungen und Messungen von Mac Munu in Wellenlängen: Das Spectrum der Feder selbst zeige Bänder a 5999 597 571 (die mittleren Zahlen begrenzen immer den dunkelsten Theil des Bandes) and 3 557 5535 529 5215, Absorption von 510 an. Das Spectrum des Farbstoffes, wie er sich direct durch Eintauchen einer Feder in Wasser mit etwas Ammoniak löst: a 579-- 575-- 5505 | 548, 3 540 | 5365 | 514 | 505, ð 196 - 175 (schwach), Wenn man den Farbstoff isolirt darstellt, ihn mit etwas Ammoniak in Wasser löst, erhält man noch ein viertes sehr schwaches Band. Das Spectrum zeigt: γ 605 | 589, α 577 | 573 - 552 - 517, β 540 506, 8 191 5335 521 173. Gamgeen findet später, dass die Aehnlichkeit mit dem Spectrum des Blufes sich auch auf das Ultraviolett erstreckt, beide Körper haben dort ein Band in gleicher Lage.

¹⁾ Diese Angaben sind nach Beilstein, Organische Chemie, Band IV. Sie stimmen nicht überein mit Nietzki, Chemie der organischen Farbstoffe, Vierte Aufl. 1901. Nach ihm stammt 000 Nr. 2 von α-Naphtol und ist - Orange I, 000 Nr. 2 stammt von β-Naphtol und ist - Orange II.

W. N. Hartley, Proc. chem. soc. 51, p. 153 (202) (1887).

A. H. Church, Proc. Roy. Soc. 17, p. 136 (1869); Phil. Trans. 159, II, p. 627 - 636(1869).

⁴⁾ E. Ray Lankester, Rep. Brit. Ass. 1868, p. 113 - 114.

⁵⁾ C. F. W. Krukenberg, Vergl.-Physiologische Studien, 5, Abth. p. 72-99 (1881).

A. H. Church, Phil Trans. 188 A. p. 511-530 (1892), Proc. Roy. soc. 51, p. 399-400 (1892).

⁷⁾ A. Gamgee, Proc. Roy. 79, p. 339 342 (1896).

.....

Turmalin siehe pag. 388.

Tyrosin ist im Ultraviolett zuerst von Hartley und Hantington's untersucht. Sie finden ein Band etwa 285-260, Endabsorption von etwa 240 an. Dann hat sich Soret') wiederholt mit dieser Substanz beschättigt. Er findet ein Band bei 274, Endabsorption von etwa 232 an. Bei Zusatz von Ammoniak verschiebe sich das Band nach langen Wellen, zu etwa 300-287. Endlich giebt Blyth's Messungen, das Band liege in concentrirter Lösung bei 2882-2590, bei Verdünnung gehe es bis auf 281—275 zurück.

U.

Uebersalpetersäure siehe p. 365.

Ultramarin. Es giebt verschiedene Arten Ultramarin, die am eingehendsten spectroscopisch von Wunder!) untersucht sind, der Zeichnungen liefert. Daraus sieht man, dass an Thonerde reiches blanes Ultramarin stark von B bis E absorbirt, das Blau aber und einen Streif im Roth. A bis B, gut hindurchlässt. An Siliciumoxyd reiches blanes Ultramarin absorbirt schwächer von B bis D, stärker dagegen im Roth von A bis B. Grünes Ultramarin giebt mässig starke Absorption von B bis F, starke von F? G an. Violettes Ultramarin endlich absorbirt bis B, dann stark von D? 2 E bis F ½ G, dann folgt wachsende Absorption. - Auch Pitcher 2 giebt eine kleine Zeichnung.

Untersalpetersäure siehe § 260.

Uransalze siehe § 315 ff.

Uranin = Fluoresceïnkalium, giebt nach Vogel m Bander, die in Alcohol bei 500 und 455 liegen, in Wasser 496, den zweiten kaum sichtbar. Der erste Streif soll noch bei einer Verdünnung 1:1.5 Millionen sichtbar sein. Krüss mit giebt für Fluoresceïnkalium mit Kalilange das Band bei 1940. For mitnek mek mit für Uranin in Wasser: 1829 und 4515: in Aethylalcohol drei Bänder: 1835, 153, 127, bei Zusatz von Ammoniak 500 und 4667.

٧.

Valeriansäure giebt nach Abney und Festing wim Ultraroth eine Reihe von Linien und Bändern, deren Intensität, von 6 bis 1 wachsend, in Klammer beigefügt ist: L. 746 (4g), B 907 – 913 (6-1), B 913 – 917 (4g), B 917 (4g), B

- W. N. Hartley and A. K. Huntington, Phil. Trans. 170, L. p. 257 274 (1879).
- 2) J. L. Soret, Arch. sc. phys. et mat. (3) 10, p. 429 (194 (1883),
- 3) C. W. Blyth, J. chem. Soc. 75, p. 1162 1166 (1899).
- 4) J. Wunder, Ber, chem. Ges. 9, p. 295 | 299 (1876).
- 5) F. G. Pitcher, Americ, J. (3) 36, p. 332 336 (1888).
- H. W. Vogel, Practische Spectralandyse... Berlin 1889.
- 7) G. Krüss, Ber. chem. Ges. 18, p. 1426 1433 (1885).
- 8) J. Formánek, Spectralinalytischer Nachweis . . . Hertin 1900.
- 9) W. de W. Abney and E. R. Festing, Phil. Trans. 178, 111, p. 887-918 (1881).



917 -930 (${}^{1}_{I4}$ = 0), L 949 (${}^{1}_{/2}$), L 971 (${}^{1}_{/2}$), L 1002 (${}^{1}/_{2}$), L 1027 (${}^{1}/_{2}$), L 1040 (${}^{1}/_{4}$), B 1020 = 1047 (0 -1), 1047 (1). Siehe Taf, H.

a selinggiebt nach Nutting by von etwa 450 an wachsende Absorption.

eratrin ist von Hartley²) untersucht. Es zeigt in Alcohol ein Band 3034–2848, welches sich bei Verdünnung auf 2976–2869 zusammenzieht. Die Endabsorption weicht gleichzeitig von 280 bis 230 zurück.

eratrinsäure giebt nach Dobbie und Lauder³) in dicker Schicht Absorption von 313 an. Bei Verdünnung entsteht ein Absorptionsband 3034–2364, welches sich in zwei spaltet: 3009–2810 und 2719—2358. Sie ziehen sich schliesslich auf 2981–2881 und 2573–2435 zusammen. Siehe Fig. 71.

esu vin ist identisch mit Bismarckbraun.

ictoriagelb oder Metanilgelb, ein Phenolfarbstoff, absorbirt einseitig das Blau. In Wasser entsteht aber mit Salpetersäure nach Formanek!) ein Band 5315.

W.

achholderöl siehe Juniperusöl.

asser siehe § 281-259.

asserdampf siehe § 252 253.

asserst off superoxyd siehe § 263.

einfarbstoff. Ueber den Farbstoff des Rothweines siehe unter Rothwein. Der gelbe Farbstoff des Weissweines ist nicht genügend bekannt; meist wird angenommen, es sei Nanthophyll.

X.

- ylidin giebt nach Coblentz η im Ultraroth Linien und Bänder bei: 2.95 μ, 3.4, 3.9 4.1, 4.3, 5.3, 5.6—5.8, 6.15, 6.6, 6.8, 7.3, 7.75, 8.2, 8.65, 9.15, 9.75, 9.8 10.0, 10.1 10.3, 10.85, 11.45, 12.25, 13.55.
- ylol. Siehe unter Metaxylol, Orthoxylol, Paraxylol. Ausserdem finde ich noch folgende Angaben: Nach Russell und Lapraik") giebt Nylol im sichtbaren Spectrum Bänder bei 718 708, 640 632, 646 640. Spring 5 sieht Bänder bei 6369 und 6440. Martens 8 berechnet aus der Dispersion, dass bei 437 µµ ein Absorptionsmaximum liegen müsse. Nu tting 5 findet von 350 an wachsende Absorption. Rubens 6 findet im Ultraroth

P. G. Nutting, Physic. Rev. 13, p. 193 (202) (1901).

²⁾ W. N. Hartley, Phil. Trans. 476, p. 471 521 (188a).

³⁾ J. J. Dobbie and A. Lauder, Trans. chem. soc. 83, p. 605 - 625 (1903).

⁴⁾ J. Formanek, Spectralandytischer Nachweis. . . Berlin 1900.

W. W. Goblentz, Astrophys. J. 20, p. 207 | 226 (1904).

⁶⁾ W. J. Russell and W. Lapraik, J. chem. soc. 39, p. 168--173 (1881).

⁷⁾ W. Spring, Bull, acc. Belg. (3) 33, p. 165 [195 (1896).

St F. F. Martens, Drudes Am. 6, p. 603 640 (1901).

⁹⁾ H. Rubens, Wiedem, Ann. 45, p. 238 | 261 (1892).

576 Kapitel V. Alphabetisches Verzeichniss der his jetzt bekannten Absorptionsspectia.

zwischen 0.7 und 2.5 μ wachsende Absorptionsconstanten: Rubeus und Aschkinass⁴) geben an, Xylol sei für die Reststrahlen des Fluorit (24 μ , 31 μ) leidlich durchlässig.

Z.

Zircone siehe § 328.

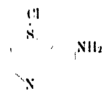
NACHTRÄGE ZU KAPITEL III.

Zu p. 206: Auf den ersten Absatz von p. 206 muss der letzte Absatz von p. 208 und der erste Absatz von p. 209 sowie die Figuren 48 und 19 folgen.

Zu p. 213: Der zweite Absatz des § 153 muss lauten: Nach Gadamer (Arch. Pharm. 240 p. 19. (1902)) kommt inactives Corydalin in zwei Modificationen vor, deren eine den Schmelzpunkt bei 134-135", die andere bei 158—159° hat. Nur die zweite kann in Dextro-Corydalin und inactives Corydalin zerlegt werden. Die erste Modification mit niedrigem Schmelzpunkt kann entweder eine andere Structur haben oder eine stercoisomere Modification sein. Die Thatsache, dass ihr Spectrum mit dem des natürlichen Corydalin nach Dobbie und Lauder (Trans. chem. soc. 83 p. 605 (1903)) identisch ist, spricht sehr zu Gunsten der Annahme identischer Structur.

Zu p. 300: Formånek?) hat kürzlich die Beziehungen zwischen der Constitution und Absorption für die Thiazime und Thiazone untersucht, und zwar an ihren Chloriden in wässriger, alcoholischer und amylalcoholischer Lösung.

Der einfachste unter diesen Körpern ist das Monamidothiodiphenylaminchlorhydrat; es besteht aus zwei Benzolringen, die durch S und N in folgender Weise verbunden sind:

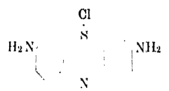


Die zweite Substanz ist Thioninchlorid, bei welchem zwei Amido-Gruppen an die Benzolringe angehängt sind, welche sich rechts und links von dem Sund N-Atom befinden:



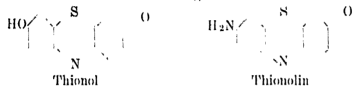
¹⁾ H. Rubens und E. Aschkinnss, Wiedem, Ann. 64, p. 602-605 (1898).

J. Formánek, Ucher die Beziehungen zwischen Constitution und Absorptionsspectrum der Thiazime und Thiazone. Zs. f. Farben- und Textil-Industric. 4. Heft 2 und 8 (1905).



n linken Ring befindet sich die Amidogruppe am sechsten Kohlenstoffatom, i rechten Ringe am zweiten; der linke Ring ist nur einfach an S und N bunden, der rechte doppelt. Alle übrigen Thioninchloride entstehen aus diesem, dem ein oder mehrere Alkylradicale an die Stelle von Wasserstoffatomen in n NH₂-Gruppen treten. Sind zwei Alkylradicale mit demselben N verbunden, nennt man das Product asymmetrisch, dagegen symmetrisch, wenn sie gleich- üssig rechts und links vertheilt sird. Formånek hat achtzehn Aethyl- und ethyl-Derivate untersucht.

Die Thionol- und Thionolin-Verbindungen haben die Constitution



der H₂N-Gruppe können die H durch Alkylradicale ersetzt werden. Nur vei solche Derivate wurden untersucht. Vergleicht man die Absorptionsectra der Thiazime und Thiazone mit den Absortionsspectren von Rosanilinrbstoffen, Rosaminen und Phtaleïnen, so findet man, dass concentrirte Lösungen escr Farbstoffe ähnliche Absorptionsspectra liefern. Bei stark verdümnten isungen findet man aber bedeutende Unterschiede: das Maximum des Hauptsorptionsstreifens liegt nicht in der Mitte, sondern ist nach längeren Wellen n verschoben.

Alle Thiazime und Thiazone geben zwei starke Bänder, deren Maxima messen wurden; das erste Band von Roth an ist das Hauptband; das zweite s Nebenband. In wässriger Lösung fand sich:

Name der Substanzen						Bäuder		
Monamidothiodiphenylaminch	loi	hy	dra	u		5559	5152	
Thioninchlorid						6025	5594	
Monomethylthioninchlorid .						6111	5682	
Monoathylthioninchlorid .						6122	5707	
Sym. Dimethylthioninchlorid						6201	5745	
Sym. Diäthylthioninchlorid						6216	5757	
Asym. Dimethylthioninchloric	l					6380	5870	
Asym. Diäthylthioninchlorid						6410	5909	
Trimethylthioninchlorid .				,		6517	5961	
Dimethyläthylthioninchlorid						6530	5974	
Diathylmethylthioninchlorid						6550	6002	
Triathylthioninchlorid		•				6559	6016	
Spectroscopin. III,							37	

Name der Substanzen				Bar	nter
Tetramethylthioninchlorid				6672	6054
Trimethyläthylthioninchlorid .	 ,			6665	6099
Dimethyldiäthylthioninchlorid				6700	6111
Triäthylmethylthioninchlorid .				6715	6129
Tetraäthylthioninchlorid				6730	6143
Thionolehlorhydrat				6845	5115
Thionolinchlorhydrat					5475
Dimethylthionolinchlorhydrat				6223	5732
Diathylthionolinchlorhydrat .				6255	5770

Vergleicht man die Absorptionsspectra von Thionol und Thionolin mit dem von Thioninchlorid, so sieht man, dass der Ersatz der Amidogruppe durch eine Hydroxylgruppe eine Verschiebung mach Violett verursacht.

Vergleicht man die Unterschiede in den Lagen der Absorptionsstreifen von wässrigen Lösungen einzelner Thioninderivate in Bezug auf ihre Muttersubstanz, Diamidothiodiphenylaminchlorid, so findet man, dass die durch den Eintritt der Alkygruppen in die Muttersubstanz bewirkte Verschiebung der Bänder theils in einem bestimmten Verhältniss zur Anzahl der eingeführten Gruppen, theils in einem Verhältniss zu den Wellenlängen der Bänder steht. Die Verschiebung des Hauptstreifens gegen den des Thioninchlorids betragt:

Thioninchlorid	6025	Verschiebungszahl
Monomethylderivat	6111	8.0 70
sym. Dimethylderivat	6201	17.6
asym. "	6380	35.5
Trimethylderivat	6517	19.2
Tetramethylderivat	6675	65.0
Monoäthylderivat	6122	9.7 🖫
sym. Diathylderivat	6216	19.1 ,,
asym. "	6110	38.5
Triathylthionin	6559	53.1
Tetraäthylthionin	6730	70.5 ,,

Die Verschiebung der Streifen nach Roth hangt also nicht um von der Anzahl, sondern auch von der Art der in die Muttersubstanz eingeführten Gruppen ab, wie es ähnlich bei den Triphenylmethanfarbstoffen beobachtet ist. Die Aethylgruppe verschiebt stärker als die Methylgruppe; die Verschiebung erreicht ihr Maximum, wenn sämmtliche Wasserstoffe der Amidogruppen des Thionins durch Aethylgruppen ersetzt sind. Die beiden isomeren asym. Dimethylthioninchloride, welche nach den Constitutionsformeln die Methylgruppen links und rechts enthalten, liefern dasselbe Absorptionsspectrum; dasselbe gilt vom asym. Diäthylthionin. Auch das Dimethyldiäthyl- und das Diäthyldimethylthioninchlorid geben identische Spectra.

Dividirt man die Verschiebungszahlen der Methylderivate durch die der

ntsprechenden Aethylderivate, so erhält man immer ungefähr dieselbe Zahl ämlich:

8.9: 9.65 = 0.9222 für CHaHN und NHC2H5 17.6: 19.1 = 0.9214 ", CHaHN NHCHa und C_2H_5HN - NHC₂H₅ (sym.)

 $35.5:38.5 \implies 0.9220 \text{ , } (CH_3)_2N \text{ und } N(C_2H_5)_2 \text{ (asym.)}$

 $49.2:53.4 = 0.9213 = (CH_3)_2N + NHCH_3 \text{ and } (C_2H_5)_2N + NHC_2H_5 \text{ (asym.)}$

65.0: 70.5 = 0.9219 $\frac{1}{10}$ (CH₃)₂N N(CH₃)₂ and (C₂H₅)₂N + N(C₂H₅)₂.

Die Verschiebung durch eine Anzahl Methylgruppen ist also proportional er durch die gleiche Anzahl Aethylgruppen. Das Verhältniss:

sym. Dimethylderivat 17.6 = 0.2705 65.0 Tetramethylderivat sym. Diäthylderivat 19.1 - 0.2709 Tetraäthylderivat 70.5

der im Mittel 0.2707 ist eine Constante (a); das Verhältniss $\frac{17.6}{19.1} = 0.9214$

 $\frac{65.0}{70.5}$ = 0.9219, im Mittel 0.9217, ist eine zweite (b).

Ebenso erhält man für die asym, Derivate:

65.0 see 0.5161 asym. Dimethylderivat Tetramethylderivat. $\frac{38.5}{70.5} \approx 0.5460$ asym. Diäthylderivat Tetraathylderivat

der im Mittel 0.546 ist eine Constante (c); ebenso ist nahezu $\frac{35.5}{38.5} = \frac{65.0}{70.5} = 0.922$ ine Constante (d), (c) ist doppelt so gross wie (a), (b) and (d) sind gleich,

Während durch Einführung von zwei resp. vier Methylgruppen beim 'hionin die Verschiebung 17.6 (sym.) oder 35.5 (asym.), resp. 65.0 $\mu\mu$ beträgt, st sie beim Diamidotriphenylkarbinol für zwei resp, vier Methyle 25.6 resp, 5.6 mi. Folglich ist auch das Verhältniss der Verschiebungszahlen der eine ntsprechende Anzahl von Alkylgruppen enthaltenden Thiazime und Rosanilin-

arbstoffe verschieden; wir haben
$$\frac{17.6}{65.0}$$
 = 0.270, and $\frac{25.6}{55.6}$ = 0.460.

Formánek schliesst: "Aus diesen Beobachtungen geht hervor, dass die trösse der Verschiebung der Absorptionsstreifen auch von der Constitution iner Grundverbindung abhängig ist, und dass die Verschiebung des Absorpionsspectrums, welche durch die Einführung von einer gleichen Anzahl der deichartigen Alkylgruppen in das Thionin und Diamido- resp. Triamidotripheglkarbinol stattfindet, nicht gleich sein muss, wenn auch das Verhältniss der Jerschiebungszahlen von Methyl- und Aethylderivaten einer und derselben truppe constant ist. Diese Verschiedenheit der numerischen Werthe verchiedener Farbstoffgruppen wird auch bei dem Studium der Constitution der 'arbstoffe maassgebend sein."

AUTOREN-REGISTER.

Viele Autoren, wie Abney, Formanck, Hartley, Soret und Andere kommen in dem letzten Kapitel, welches das Register von Absorptionsspectren enthält, so ausscrordentlich häufig vor, dass es unzweckmüssig schien, sie immer wieder hier auzuführen. Ich habe vielmehr in diesen Fällen nur angegeben: "Register". Ferner habe ich, um dies Autorenverzeichniss nicht übermässig lang werden zu lassen, für die Uitate aus dem letzten Kapitel nur die Seitenzahl, nicht den Gegenstand angegeben.

Abbe, E., Mikrospectroscop 69. Flussspath 383.

Abogg, R., Farbe des Wassers 399.

Abereomby, R., Regenband 351.

Abney, W. de W., Isopren 161. Untersuchungen im Ultraroth 304. Jod 328. Luft 340. Wasserdampf 348. Terrestrische Linien 355. Salzsäure 367. Ammoniak 371. Ebonit 388. Wasser 391, 399. Glycerin 401. Cr 402. Co 409, 460. Register.

Abramczyk, M., Steinsalz 385,

Ackroyd, W., Vorstellungen über Absorption S. Eintheilung der Absorptionsspectra 68. Einfluss der Temperatur 96. Farle und Zusammensetzung anorganischer Salze 142.

— 555.

Acworth, J. J., Kundtsche Regel 88. Register.

Adoney, W. E., Metallspectra 168.

Agafanoff, V., Dichroismus im Ultraviolett 141. Turmalin 888. Nickelsalze 416. — 462, 468, 479, 494, 516, 589.

Aitken, J., Wasser 891.

Albrecht, E., Wasser 391.

Althansse, M., 532, 566, 568, 570.

Andrews, Th., Brom 321. Jod 325, 328.

Angström, A. J., Vorstellungen über Absorption 5. Keilförmige Gefüsse 55. Terrestrische Linien 345.

Ängström, K., Lambertsches Gesetz 18. Wasser 74, 395. Einfluss der Dichte bei Gasen 182, 188 ff. Diamant 322. Chlor 328. Kohlensäure 353. Ozon 362. Chlorwusserstoff 367. Methan 369. Chlorkohlenstoff 371. — Register. Arago, D. F.J., Dichroïsmus 135. Wasser 389. Arendt, Th. Wasserdampflanden 352.

Armstrong, H. E., Benzol 200, Vorstellingen über Farbigkeit 234 ff.

Arno, R., Ebonit 388.

Arrhenius, Sv., Electrolytische Dissociation 111. Absorption durch Kohlensaure 132.

Aschkinass, E., Erklärung der Kundtschen Regel 55. Wasserdampf 349, 350. Kohlensänre 354. Quarz 382. Wasser 392, 396 Kalkspith 385. Steinsalz 386. Schwefelkohlenstoff 400. 468, 480, 481, 484, 576. Asseine, F. van, Selen 335.

Auer von Welshach, C., Seltene Erden 427, 428. Emission der seltenen Erden 452. Aufrecht, A., Farbe der lonen 124. Seltene Erden 428.

Aufsess, O. von und zu, Wasser 391, 399, Ayrton, W. E., Ebouit 388,

Babinet, J., Dichrofemus 135, 136.

Bablich, H., Isomere 289.

Baccei, P., Kohlensäure 353. Sauerstoff 357. Acetylen 368. Schwefelwasserstoff 372.

Buchofen, F., 520.

Baleyur, A. v., Terpene 162, Rengol 200, Tautomeric 201, Indigo 227, Violumbure 300, Alloxan 304, 500, 505,

Bahr, R., Seltene Erden 428. Reflectirtes Licht 447. Emission der seltenen Erden 450. 451.

Builey, G. H., Seltene Erden 428, 451. Buly, E. C. C., Hartleysche Curven 58, Absorptionsgefüss 60, Acetylacetonderivate 225, Bumberger, E., 276, 503. arrière, P., Lucium 428, 433, assett, H., Spectra wässriger Lösungen 118, 109, aur. C., Steinsalz 385.

aur, E., Seltene Erden 430, 134. ayley, G. H., Seltene Erden 449.

ayley, Th., Colorimeter 27. Mischung absorbirender Stoffe 91. Farbe und Atomgewicht 145.

ayrac, P., Bestimmung des Absorptionsmaximums 62. Indophende 294. 519. ecker, L., Terrestrische Linien 346 ff. eckmann, E., Jod 332.

ecquerel, E., Quarz 380. Uran 418. ecquerel, H., Didymlösung 82. Veränderlichkeit der Spectra 88. Uran 90. Dichrößmus der seltenen Erden 138 ff. Jod 328. Wasserdampf 348. Glas 373. Ebonit 389. Wasser 395. Schwefelkohlenstoff 399. Chromsalze 402. Nickelsalze 416. Uransalze 418. Seltene Erden 428, 448.

eer, A., Prüfung des Lambertschen Gesetzes 17. Dichroïsmus 136.

eetz, W., Wasser 399.

ell, L., Untersalpetersäure 107, 363, Regenband 352, Ebonit 388,

enedicks, C., Seltene Erden 128, entivoglio, T., Chromsalze 102.

erlin, N. J., Seltene Erden 428

ernard, F., Lambertsches Gesetz 17. Photometer 34. Glas 374.

ern theen, A., Theerfarbstoffe 230, 245, 273, Register.

ersch, J., Cobaltsalze 409.

erzelius, J. J., Wasser 399.

ettendorff, A., Seltene Erden 428. Emission der seltenen Erden 452.

ianchi, E. Ebonit 389,

idwell, S., 165.

lake, J. C., Colloidale Lösungen 318, 319.

laker, E., 180.

lyth, A. W., Absorptionsgefüsse 60, 468, 547, 574.

ochlendorff, W., Beersches Gesetz 24. Spectra wässriger Lösungen 118. Gegen Farbe der lonen 119. Wasser 391. Chromsulze 402. Gobaltsalze 409. Uransalze 118. Register.

öhm, R., Seltene Erden 427, 428, 430, öttger, R., 469,

olton, C., Veränderlichkeit der Spectra 88. Uransalze 90, 418.

ondischowski, E., Seltene Erden 131, ordt, F., 276, 503.

ossi, A., 548.

Bostwick, A. E., Absorptionsgefüss 53, Mischung absorbirender Stoffe 93.

Bottomley, J., Lambertsches Gesetz 18. Colorimeter 27.

Boudouard, O., Seltene Erden 428, 431.

Bouguer, A., Photometrie 10. Absorption durch Luft 341.

Boumann, Z. P., Glas 377. Quarz 382.

Bowman, H. L., Seltene Erden 128.

Brace, D. B., Photometer 42.

Brasch, R., 172, 538.

Braun, C. D., 475.

Branner, B., Seltene Erden 428, 418.

Bremer, H., Einfluss der Temperatur 103. Chromsalze 402. Mangansalze 414. Uransalze 418. Register.

Brewster, D., Zweifurbige Substanzen 20. Einfluss der Temperatur 94. Untersalpetersäure 107, 362. Dichrofsmus 135. Jod 325. Schwefel 334. Terrestrische Linien 343, Schwefelarsen 372. Chromsalze 102. Cobaltsalze 109. Nickelsalze 416. — Register.

Bridge, H. G., 190, 505, 518, 524.

Briot, J. B., Quarz 380.

Brodhun, E., Photometer 10.

Brown, W. G., Seltene Erden 128.

Brücke, E., Augenmedien 480,

Brühl, J., Benzol 201,

Brun, A., 515.

Bucherer, A., Leitfähigkeit von Didymlösung 122.

Buchka, K., 162, 196.

Bührig, H., Seltene Erden 128.

Billow, C., Benzopyranolderivate 287.

Buff, H., Wasserdampf 343. Steinsalz 385.

Burnsen, R., Extinctionscoefficient 11. Lambertsches Gesetz 17. Beersches Gesetz 20. Didymspectra 89. Dichrofsmus bei Didym 138, 154. Wasser 389, 390, 397, 399. Seltene Erden 128. Reflectirtes Licht 447. Veränderlichkeit der Spectra seltener Erden 147. Emission seltener Erden 450, 454.

Buntrock, A., Anthrachinonfarbstoffe 285, Burger, H., Mischung absorbirender Soffe 98, Buss, O., Register.

Cahn, E. L., 506, 590.

Camichel, C., Lambertsches Gesetz 17. Bestimmung des Absorptionsmaximums 62. Indophenole 294. Brom 321. — 519.

Campani, G., 191.

Capps, E. V., Vierordts Photometer 33.

Capron, J. R., Regenband 351.

Carnelley, Th., Einfluss der Temperatur 97, 103. Farbe und Zusammensetzung anorganischer Salze 142. Caro, N., Farbstoffe 215. 481, 581, 588. Carvallo, E., Gesetze der Krystallabsorption 140.

Cauchy, A. L., Extinction 18.

Chamot, Reflectivtes Licht 447.

Chancel, G., 190.

Chappuis, J., Ozonbanden 361. Untersalpetersäure 363. Uebersalpetersäure 365.

Chardonnet, E. de, Silber 319, Glas 377, 480, 515.

Charpy, G., Jod 327, 331.

Christiansen, C., Uebermangansäure 114. Christie, W. H. M., Glas 374.

Church, A. H., Seltene Erden 128, 496, 573.

Claes, F., Einfluss des Lösungsmittels St. Magdalaroth 88, -- 511.

Cleve, P. T., Seltene Erden 428.

Cleve, A., Seltene Erden 128.

Coblentz, W. W., Untersuchungen im Ultraroth 308. Jod 324, 330, 332. Schwefel 334.
 Selen 335. Aethan, Aethyläther 368. Ammoniak 371. Glimmer 388. Schwefelkohlenstoff 400. - Register.

Cohn, G., 504, 508, 506.

Conroy, J., Cobaltglas 98, 409, 413, Jod 324, 325, 328, Reflectives Licht 447, 468,

Cook, C. S., Regenband 351, 352.

Cooke, J. P., Terrestrische Linien 344.

Cornu, A., Silber 319. Begrenzung des Sonnenspectrums durch Erdatmosphäre 336 ff. Terrestrische Linien 345. Regenband 352. Sauerstoffbänder 356. Chromoxychlorid 367. Canadabalsam 401. Seltene Erden 128.

Cossa, A., Seltene Erden 428.

Crépieux, P., Toluidinderivate 299.

Croft, H., Chromsalze 402.

Crookes, W., Gold 320. Quarzapparat 380, Seltene Erden 429. Victorium 434. Reflectirtes Licht 447. Emission der seltenen Erden 452.

Crova, A., Photometer 38, 39, 44.

Dalle, T. P., Brom 321. Schwefel 334. Selen 335.

Dales, B. Seltene Erden 129.

Davy, II., Wasser 359.

Delaval, E., Farbige (Hiser 111.

Delafontaine, M., Seltene Erden 429.

Demarçay, E., Seltene Erden 129, Europium 445, 448.

Dennis, L. M., Seltene Erden 129. Reflectirtes Licht 147.

Desains, P., Constanz der Absorption 74. Einfluss der Dichte 129. Flussspath 388. Steinsalz 385. Wasser 389. Glycerin 401. Desch, C. H. Hartleysche Curven 58 Alasorptionsgefüss 60. Acetylacetonderivate 225.

Denssen, E. Kundtsche Regel St. Veränderlichkeit des Spectrums SS. Umusalze 90, 448.

Deville, H. Ste Claire, Wasser 309.

Dickhat, F., 501.

Dietrich, W., Vieronlts Photometer 32,

Dimmer, G., Seltene Erden 129

Dittrich, C., Uranybalze 127.

 Dubbie, J. J., Cyanverbindungen 169, Renzol 176, 253. Tautometre 201, 206, Alkaloide 210, Cotarnin 226, Chinon 265, Anumeniak 371. Register,

Donath, B., Untersuchungen im Ultrarath 306, Wasser 396, Register,

Donnan, F. G., Deatung der Kundtschen Regel St. Spectra wassriger Lesungen 118, Cobaltsulze 109,

Durp, W. A. van, Bidiphenylenather 21a

Draper, H. Sajder 468,

Draper, J. W. Glas 373,

Dreher, E. Isomere 289,

Drossdorch, G. P., Canadabalsan, 101 Sel. tene Erden 429 – 471, 528, 552.

Drude, P., Theorie der Absorption 7, Theorie der Krystallabsorption 137, Absorption der Metalle 317, 323.

Duboscq, J., Colorimeter 27

Dudley, W., Einfluss der Temperatur 108, Metalldämpfe 317.

Dufet, H., Dichroismus 140, Seltene Erden 429, Dufton: S. J., Hydrazine von Chinolin 242, Duner, N. C., Sanerstoffbanden 358,

Dupré, A., 558.

Durocher, J. Wasser 2001.

Rhert, H., Dichte und Dicke bei Gasen 130, Brom 321. Jol 327 Natrium 334.

Eder, J. M., Chemische Lichtwirkung 18, Lichtquellen 64, Kundtsche Regel und Sen sibilisation 83, Silber 318, Gold 320, Brom 321, Gläser 377, Gefärbte Gläser 379, Camadabalsam 401, — Register.

Egoroff, N., Sauerstoffbanden 131, 346, 354. Ehlers, J., Absorptionsmodul 14 Krystallabsorption 137 Glimmer 388.

Emsmann, II., Nickelsalze 416.

agelmann, Th. W., Mikrospectrometer 69, 70, Messung mit Bacterium photometricum 377, 396,

rdmann, O. L., Didym 429.

rhard, Th., Chromsalze 403.

rk, C., Seltene Erden 129.

sselbach, E., Glas 373,

tard, A., Cobaltsalze 102, 109, Gegen Farbeder Jonen 120, Chromsalze 102,

uler, L. Resonanz 5.

wan, Th., Beersches Gesetz 24. Wassrige Lösungen 113. Glas 375. Wasser 391.

yner, P. M., Seltene Erden 429. Reflectirtes Light 147.

araday, M., Absorption durch Metalle 317 ffesting, E. R., Untersuchungen im Ultraroth 304. Jod 328. Wasserdampf 348. Salzsäure 367. Ammoniak 371. Ebonit 388. Wasser 391, 394. Glycerin 101. Chromsalze 102. Cobaltsalze 409. Register.

enerstein, W., Oxylchalkone 290,

eussner, W., Einffuss der Temperatur 101, ield, P., Mischung absorbirender Stoffe 91, ischer, O., Fuchsin 284, Harnsäure 303, latau, J., 507.

brisch I. I., v., Hamometer 27.

b mrno, Aluminium 319.

orlo s., D., Geld 320. Luft 340. Wasser-dampf 350.

ormanick, J., Kundtsche Regel S4. Mischung absorbirender Stoffe 93. Gesetzmässigkeiten 295. Rosonalinfarbstoffe 297. Thioninderivate 576. Chromsalze 402. Cobaltsalze 409. Eisensalze 413. Nickelsalze 416. Uransalze 418. Seltene Erden 429. Farblacke 453. Buch 460, 464. Register.

orsling, S., Seitene Erden 129.

aster, G. E., Gegen Armstrong 237.

awle, I. E., Wasserdampf 350,

rande, G., 189, 190, 565.

ricke, W., 181, 527.

r redock, Ch., Wasserstoffsuperoxyd 367. Glyceria, 101. — 468.

rte de richs, W., Continuirliches Spectrum des Wasserstoffs 65. Benzol 177, 368. Jod 326. Schwefel 335. Mangansuperchlorid 370. Tellurchlorid 372.

riedländer, C., Oxyflavone 291, riedländer, P., 508, 544.

Gauge, C., 519, amgee, A., 573.

Sarribaldi, P. M., Wasserdampf 343, Kohlensäure 352. Ammoniak 370. Gattermann, L., 502, 508, 569, 572.

Gautier, A., 511.

Gautier, C., Jod 327, 331.

Gay, J., Chromsalze 402.

Georgiewicz, G. v., Parbstoffe 292. 536, 537

Gernez, D., Quecksilberjodid 97. Schwefel 108, 135. Chlor 322. Jod 325. Tellur 336. Untersalpetersäure 364. Chlorsäuren 365. Schenverbindungen 372. Tellurverbindungen 372. 470.

Gibbs, W., Keilförmige Gefüsse 59.

Girard, Ch., Earbstoffe 243. Register.

Gladstone, J. H., Keilförmige Gefässe 58. Einfluss der Temperatur 100. Wässrige Lösungen 109. Actherische Oele 160. Bromwasser 324. Terrestrische Linien 343. Chromsalze 402. Mangausalze 414. Uransalze 118. Didym 430. 524.

G1an, P., Vorstellungen über Absorption 7. Beersches Gesetz 20, 22. Vierordtsches Photometer 32. Photometer 35. Einfluss der Temperatur 95. Jod 328.

Glatzel, B., Photometrie im Ultraviolett 47, 179, 556.

Glazebrook, R. F., Photometer 38.

Glenard, A. 541.

Guchm. R., 566.

Goldschmidt, H., Tautomeric 202.

Goldstein, E., Brom 321.

Goske, A., 502.

Gouy, A., Photometer 37.

Govi, G., Photometer 28, Keilförmiges Gesfies 59.

Grache, C., Leukoverbindungen 226. Bidiphenylenüther 240. Register.

Grailich, J., Oberflächenfurben 9. Dichroismus 137.

Grehe, C., Azofarlostoffe 278 ff. Register. Grimm, F., 169.

Grunbaum, F., Photometer 42. 508.

Guillaume, C. E. 468.

Gurnehard, J., Violuisiume 115, 300.

Haber, F, 186.

Haerlin, J., Berliner Blan 413. Register. Haga, H., Wasserdampf 343.

Hagen, O., Lambertsches Gesetz 17. Dichroismus 136.

Hagen, E., Absorptionsconstante II. Absorption der Metalle 317ff.

Hagenbach, E., Einfluss des Lösungsmittel 80. Wasser 399. Uransalze 418. Register.

Haidinger, W., Oberflächenfarben 9. Dichrosismus 435 – Reflectives Licht 447.

Hait inger, L., Reflectirtes Licht 447. Emission der seltenen Erden 452.

Hamburger, Fr., Zweifarbige Substanzen 20. Chromsalze 402.

Hamner, S. G., Schwefel 108, 335.

Hankel, W., Quarz 381. Wasser 390.

Hannay, J. B., Absorption über kritischer Temperatur 75. Cobaltsalze 109.

Hantzsch, A., Violursäure 301.

Harpe, C. de la, Bidiphenylenäther 210.

Harrison, J. R., Steinsalz 385.

Hartley, W. N., Vorstellungen über Absorption 8. Beersches Gesetz 24. Amerat 53. Darstellung der Absorption 55. Photographie der Absorptionsspectra 64. Spectrum von Naphtalin 65. Veränderlichkeit der Spectra 88. Cobaltglas 98. Einfluss der Temperatur 99, 101, 102, Gegen Farbe der Jonen 122 ff. Sitz der Absorption 121. Beziehungen zwischen Absorption und Constitution organischer Körper: Kapitel III. Apparate 154. Alcohole und Fettsäuren 156. Aetherische Oele 159. Isopren 161. Condensirte Benzolkerne 166. Metallspectra 168. Legierung für Funken als Lichtquell 168. Cyanverbindungen 169. Vorstellungen über Absorption 169. Tertiare Basen 171. Salicylsiture 195. Tautomerie 201. Alkaloide 209. Farbstoffe 248. Benzol 253. Chinon und Derivate 265. Murexid 303. Eiweiss 312. Ozon 361. Untersalpetersäure 365. Wasserstoffsuperoxyd 367. Ammoniak 371. Wasser 389. Canadabalsam 401, Chromsalze 402, [Cobaltsalze 409. Nickelsalze 416. Seltene Erden 480. Reflectivtes Light 1-17. gister.

Hasselberg, B., Untetersalpersäure 108, 364.
Einfluss der Temperatur 135. Brom 321.
Jod 326.

Hasterlik, A., 471, 514, 516, 528, 550, 557. Heidlberg, Th. 505.

Heine, II., Wasserdampf 343. Kohlensäure 352.

Helmholtz, H., Vorstellungen über Absorption 7.

Hennig, R., Colorimeter 27.

Herapath, Th. J., Colorimeter 27.

Herschel, J., Vorstellungen über Absorption 4.

Hertz, J., Jod 322.

Hesse, J., Beersches Gesetz 23.

Heumann, K. 505, 520, 556, 569,

Hiebendaal, J. M., Beersches Gesetz 22.
Eisensalze 87. Einfluss der Temperatur 102.
Salzlösungen 111. Gegen Farbe der Ionen 118. Chromsalze 402. Cobaltsalze 409. Eisen-

saize 413. Mangansalze 414. Nickelsalze 417. Uransalze 418.

Hjelt, E., Pyrotartrylfluorescein 274, 555,

Higgs, G., Sauerstoffbanden 35%.

Hill, S. A., Wasserdampf 343.

Hock, C., 482, 501, 505, 556.

Hodgkinson, A., Keilformiges Geffiss 59, Bestimming des Absorptionsmaximmins 62,

Hoeglund, O., Seltene Erden 128.

Hönigsberger, F., 495.

Hofer, H., Seltene Erden 130.

Hofmann, A., Beschreibung der Spectra 66,

Hofmann, A. W., 193, 522.

Hofmann, K., Seltene Erden 430

Hofmann, K. A., 505, 535, 567

Hogarth, J., Absorption ther kritischer Temperatur 75. Colubbalze 409.

Hood, J. J., Seltene Erden 430

Hoorweg, J. L., Wasserdampf 343.

Hoppe-Seyler, F. Mangansalze 114.

Horner, Ch., Pransalze 418.

Houston, E.J., Einfluss der Temperatur 95, 101.

Howe, J. L. Schwefel 108, 335.

Hufner, C. G., Beersches Gesetz 21. Mängeldes Vierordtschen Photometers 52. Photometer 36. Quantitative Analyse 52. Wasser uut.

Huggins, W., Emission der seltenen Erden 451. Humpidge, T. S., Seltene Erden 450. Reflectivtes Licht 447.

Huntington, A. K., Arbeiten mit Hartley 156, 159. Wasser 390. Canadabalsam 401. Register.

Jacobson, 11., 524.

James en . J., Einfluss der Dichte bei Sauerstoff 131. Terrestrische Linien 343 ff. Wasserdamof 350. Sauerstoff 356.

Jewell, L. E., Regenband 352. Sancratoffbanden 356.

Iklé, M., Untersuchungen im Ultraroth 207. Register.

Jones, H. C., Seltene Erden 130 Jowett, H. W. Dickinson, 551,

Ites, P., Berechnung der Extinction 14. Krystallabsorption 137. Glimmer 388.

Julius, W. H., Untersuchungen im Ultraroth 305. Diamant 322. Schwefel 335. Wasserdampf 349. Kohlensäure 355. Chlorwasserstoff 366. Schwefelkohlenstoff 371. 466. Schweflige Säure 372. Flussspath 384. Wasser 395. Register

Kähitz, B., Chlorsäuren 366, Chromosychlorid 367.



dähne, A., Brom 321.

istle, J. H., Quecksilberjodid 97. Jod und 3rom 97. Gegen Farbe der Ionen 121. Farbe ler Haloidsalze 143. Jod 332.

itz, G. J., Kundtsche Regel 84. Register. iufler, F., 566.

tyser, R., 526.

eler, J., Kohlensäure 352.

thrmann, F., Rosinduline 287. Register (kulé, F. A., Benzol 200.

etteler, E., Beersches Gesetz. - 499, 514,

esewetter, P., Seltene Erden 430. pping, F. St., Farbstoffe 238, 239. rchner, F., Ultramicroscopische Theilchen

obukow, N. v., Mangansalze 414. noblauch, H., Metalle 315. Steinsalz 385. Svlvin 386.

aoblauch, O., Beersches Gesetz 23. Deutung der Kundtschen Regel 85. Eosinsalze 118. Gegen Farbe der Ionen 119. Wasser 391. Chromsalze 402. Uransalze 418. 510.

norr, L., Tautomerie 202. och, J., Einfluss der Dichte bei Kohlen-

yek, E., Nitrosoanilinabkömmlinge 271, 273, 539, 540.

onig, A., Photometer II.

Frigs berger, J., Absorption in Platten 13.
Extinctionscoefficient 14. Lambertsches Gesetz 19. Einfluss der Temperatur 99, 109.
Dichrofsmus 141. Glas 376. Glimmer 388.
Onen, H., Jod 135, 325.

onie, J. S., 464, 165, 571.

opp., Ch., Parbstoffe 343. 530, 531, 532, 534, 556.

orniloff, A. A., Quantitative Analyse 52, ostanecki, 8t., Dioxyanthrachinone 272, 273, Isomere 288, 289, Oxychalkone 290, Register.

raus, G., Einfluss des Lösungsmittels So. reusler, H., Photometrie 47. Luft 333. Wasser 350, 395. Kohlensäure 354. Sauerstoff 364.

rümmel, O., Wasser 399.

rüss, G., Bestimmung, des Maximums der Absorption 62. Veränderlichkeit der Spectra 88. Mischung absorbirender Stoffe 93. Fosin salze 113, 281. Gegen Farbe der Ionen 118. Jodlösung 153, 328, 331, 332. Schwingungszahlen 171. Gesetzmässigkeiten 273. Gold 321. Mangansalze 414. Seltene Erden 430, Register.

rüss, H., Colorimeter 27. Symmetrischer Spalt 32. Glas 374, 375. Krüss, G. und H., Reflexionsverlust in Trögen 31. Photometer 44. Quantitative Analyse 51. Tabelle zu|Vierordts Ortsangaben 66.

Krüss, H. A., Photometer 48, Gläser 377, Senfül 401, - 563,

Krukenberg, C. F. W., 189, 490, 561, 569, 578.

Kubierschky, C., Cobaltsalze 409. Mangansalze 414. Nickelsalze 417.

Kühne, W., 509.

Kundt, A., Untersalpetersäure 74, 864. Einfluss des Lösungsmittels, Kundtsche Regel 80. – 518.

Lachmann, A., Jod 328, 332.

Lachowicz, Br., Decadische Absorptionsconstante 15. Schwefelkohlenstoff 400. Glycerin 401. - 494.

Laczkowski, L., Isomere 289.

Ladenburg, A., Benzol 200.

Laird, E. R., Chlor 135, 322.

Lambert, J. H., Photometrie 10.

Lamanski, S., Glas 373.

Landauer, J., Safraniusalze 87, 111, 152, 154. Register.

Langley, S. P., Absorption durch Luft 340, 341. Terrestrische Linjen 349. Glas 373.
Lankester, E. Ray, Scala von Sorby 66, 579.

La praik, W., Veränderlichkeit der Spectra
 SS. Wasserstoffsuperoxyd 367. Ammoniak
 370 Wasser 391, 392. Schwofelkohlenstoff
 400. Chromsalze 402. Register.

Laspeyres, H., Dichrofsmus 137.

Laubenthal, G., Bestimming des Absorptionsmaximums 62. Alcannabacke 155, 469.

Lauder, A., Cyanverbindungen 169. Tautomerie 208. Alkaloide 210. Cotarnin 226. Chinon 265. Register.

Lauth, Ch. Farbstoff 215.

Lear, Carey, Gegen Farbe der Ionen 124, Anschauungen über Färbung 144, Silber 318.

Leevog de Bois baudran, Veränderlichkeit des Spectrums 88. Mangansalze 415. Seltene Erden 430, 131, 434, 448. Emission der seltenen Erden 451.

Lee her, E., Wasserdampf 343. Kohlenskure

Leiss, C., Symmetrischer Spalt 32.

Le moult , P , Triphenylmethanfarbstoffe 294, 507, 516, 520, 566, 568.

Lepel, F. v., Kundtsche Regel 88. Veränderlichkeit der Spectra 88. Farblacke 458. — Register. Lermontoff, W., Regenband 351, Lester, O. C., Sanerstoffbanden 347, 359, Letellier, A., 553.

Liebermann, C., Leukoverbindungen 226. Dioxyanthrachinone 272, 273. Eupitton 300. Register.

Lineburger, C. E., Speetra wässriger Lösungen 118.

Linhart, E., 538, 556, 561.

Linnemann, E., Seltene Erden 430.

Lippich, F., Seltene Erden 430.

Liveing, G. D., Beersches Gesetz 24. Untersalpetersäure 74, 364. Flüssiger Sauerstoff 75. Didym 82, 88, 99. Einfluss der Temperatur 106. Gegen Farbe der Ionen 121. Metallspectra 168. Metalle 318, 327, 329, 332, 333, 336. Kohlensäure 353. Sauerstoff 357, 358. Absorption im Ultraviolett 360. Ueberchlorsäure 365. Leuchtgas 369. Schwefelkohlenstoff 371, 400. Schweffige Säure 372. Schwefelwasserstoff 372. Glimmer 388. Chromsalze 402. Seltene Erden 430, 449, 194, 523, 555.

Lock yer, J. N. Einfluss der Temperatur auf Dämpfe 135. Absorption durch Metalldämpfe 318, 324, 332. Untersalpetersäure 363.

Loch, W., Jod 153, 331.

Löw, W., 519.

Lommel, E., Gefürbte Gelatineblittehen 74, Seltene Erden 430. 462, 192.

Lorentz, H. A., Theorie der Absorption 7. Lubarsch, O., Uransalze 418. Register. Luck, E., Untersalpetersäure 363. Mangansuperchlorid 369.

Lummer, O., Photometer 10.

Lyman, Th., Schumannsche Strahlen 383,

Macagno, J., Beschreibung der Spectra 67. — Register.

Magini, R., Dioxybenzole 196. – Register. Magnanini, G., Wilssrige Salzlösungen 114, 115. Gegen Farbe der Ionen 120. Violursäure 301. Nitrosylchlorid 366 Chromsalze 402.

Magnus, G., Wasserdampf 342. Flussspath 383. Steinsalz 385. Sylvin 386.

Magnusson, C. E., 499,

Maistre, de, Wasser 389,

Malassez, L. Ch. 558

Manning, G. L., 508.

Mantz, Bidiphenylenäther 240.

Mare, R., Seltene Erden 430, 434.

Marchlewski, L., 491, 519, 521, 536,

Marck wald, W., Spectra wässriger Lösungen 118. Marignac, C. Seltene Erden 130,

Martens, F. F., Colorimeter 28—Photometer 42. Brom 324, Jod 324, 329. Selen 335, Quarz 382. Flussspath 383, 384—Kalkspath 385, Steinsalz 386, Sylvin 387, Wieser 394, Schwefelkohlenstoff 400. Register,

Martin, Ch., Wasser 399.

Museurt, E., Flusspath 383

Matteneci, Ch., Quaz 380.

Me, Clean, Sauerstoftbanden 35%

Me. Gregor, Wasserdampf 343,

Melde, F., Beersches Gesetz 20. Keilteringe Schieht 59. Absorptionsgefass 60. Reschreibung der Spectra 67. Eintheilung der Spectra 68. Mischung absorbirender Stoffe 91, 154, Chromsafze 402. 478, 550.

Meldola, R., 508, 526, 532, 537

Melloni, M., Glas 373, Flussepath 383 Steinsalz 385, Wasser 389 Mann 467,

Merritt, E., Dichrosims in Ultraratic (16, Quirz 386, Kalkspith 384, Turmalii 388, 462, 492, 556, 557.

Merz. S. Mikrospectioskop 79,

Meslin, G., Weisser Dichrosoms 138.

Messerschmitt, J. B. Kundtsche Regel St. Register,

Meyenburg, b. v., 549,

Meyer, Edg. Kreislers Photometer 18, 402on | 362 | Argon 180

Meyer, O., Nitrolsaure 2011 Wasser 298,

Machaelas, A., Telburdichlorid, 372

Michalke, C., Absorption durch Luft 240, Miklaszewski, B., 482, 506.

Mall, H. R. Regenband 352.

Miller, W. A., Constanz der Absorption 73, Verbindungen 111, Untersuchungen im Ultraviolett 150, Silber 519 Brom 320, 321,
Chlor 322 Jod 325, 327, Kohlensauren 352,
Untersulpetersaure 363 Chlorsauren 365,
Mangansuperchlorid 369 Ammoniak (70, Schwefelkohlenstoff 372, 700, Schweflige Säure 372, Glas 373, Quarzapparat 386,
Flussspath 385 Stemsalz 386, Wasser 706,
563, 468, 400, 524, 562, 563,

Miller, W. H., Brom 320. Chlor 322 dod 325. Euchloriu 365. Chromovychlorid 367

Mills, E. L. Colorimeter 27

Minor, R. S., Absorption durch Metalle 318, Mitscherlich, A., Jod 325, 327 — Selen 336, Mühlau, R., Murexid 303, — Register,

Moisson, H. Finor 98, 023, Chromsalze 102.

Moore, J. H., Sattium 331,

Murghen, A., Jod 326,

Morren, A., Chlor 322,

Morton, H. Einfluss des Lesungsmittels so.



'eranderlichkeit der Spectra 88, 90. Manansalze 415. Uransalze 418. 495, 569. sander, C. G., Seltene Erden 430. ser, J., Streit mit Vogel 89. Untersaletersäure 107, 363. Brom 324. Jod 326. Her, Alex, Colorimeter 27.

Her. E., Nickelsalze 117.

(Her, E. C., Krystallabsorption 138.)

Her, G., Absorption durch Luft 340. Terestrische Linien 346 ft.

 Her J., Keiltörmige Gefässe 58. Steinalz 385. Chromsalze 402. Mangansalze 415.
 Register.

(Her, N. J. C., Register,

ilder, E., Selen 336, 541.

urphy, D., Vierordts Photometer 32.

ithmann, W., Farbe der Ionen 123. Selene Erden 430 ff. Veränderlichkeit der Spectren 449.

isini, R., Jod 331. Frust, W., Jod 332.

audörfer, J., Oxyflavone 291.

amayer, G., Wasserdampf 343.

wton, J. Wasser 389.

with, G. S., Metalle 318,

chols, L. Jod 329. Glas 578. Flussspath 585. Steinsalz 386. Glimmer 388. Uransalze 448. — 468, 564.

chols, E. F., Wasserdampf 350. Kohlen saure 351. Glas 377. Quarz 382. Steinsalz 386. Schwefelkohlenstoff 400. 545

chols, E. L., Photometer 10. Einfluss der Femperatur 104, Glas 375, Kalkspath 385, 162, 480, 493, 556, 557.

ckels, B., 518.

ementowski, St. Register.

etzki, R., Buch 232, 238. Azəbenzol 234 Fuchsin 284 — 548, 573.

Ison, L. F. Seltene Erden 430, oah, E., 479, 543, 547, 560

ilting, E., Amidotriphenylmethan 284, oorden, C.v., Beersches Gesetz 23, Quantitative Analyse 52,

tesch, P., Rosinduline 287, 522, 548 assberger, L., Oximidooxazolone 302,

itting, P. G., Photometer 35, 47. Silber 319. Schwefelkohlenstoff 100. Glycerin 401. Register.

economides, S., Register, 'ffringer, H., Uransalze 418, bezewski, K., Sauerstoff 75, 132, 357, rsmain, J., Cobaltsalze 405. Eisensalze 414, vt wald, W., Farbe der Jonen 412 ff. Violursture 304 - Cobaltsalze 409. 511. Pabst, J. A., Farbstoffe 243. — Register, Palmaer, W., Chlor 323. Chlorwasserstoff 367.

Palmer, T., 521.

Paschen, F., Fehler bei bolometrischer Messung 19. Wasser 76, 395. Einfluss der Temperatur 109. Kohlensäure 130, 353. Einfluss der Dichte 132. Wasserdampf 349, 350. Flussspath 384.

Paterno, E. Jod 331.

Pauer, J., Organische Dämpfe 75. Kundtsche Regel 83. Benzol 176. Benzolderivate 386 ff. Schwefelkohlenstoff 370, 400. - Register.

Pawlewski, Br., 470.

Perkin, W. H., 469, 472, 500, 501, 538, 553, 565.

Perntner, F., Wasserdampf 343. Kohlensäure 352.

Perry, J., Ebonit 388.

Petersen, Th. 469.

Petinelli, P., Einfluss der Temperatur 99, Glas 373.

Petri, J., Quantitative Analyse 52. 563.
 Petrie, W. M. Flinders, Farbe and Zusammensetzung anorganischer Salze 142.

Pfluger, A., Zweifarbige Substanzen 20. Photometrie im Ultraviolett 49. Farbe der Ionen 117. Glaser 378. Quarz 380. Flussspath 383. Kalkspath 384. Steinsalz 386. Glycerin 101. 464, 199, 502, 513.

Phillips, A., 508, 547, 569, 572.

Phi pson, T. L., Tazengung von Absorptionsspectren 52, 195, 499, 526, 556, 558.

Pickering, E. C., Absorption durch Laft 340.

Piesse, S., 482.

Pitcher, F. B., 519, 524, 574.

Planck, M. Theorie der Absorption 7.

Popp, O., Seltene Erden 430.

Parter, T. C. 168.

Patier, A. Krystallabsorption 140.

Precht, J., Zweifarbige Substanzen 20.

Preisser, F., 489, 512,

Preyer, W. Th., Microspectroscop 69, Einfluss des Lösungsmittels 80.

Pritchard Ch. Absorption durch Laft 341. Provostaye, H. de la, Steinsalz 385.

Puccianti, L., Wasser 396, Schwefelkohlenstoff 100 Register.

Pulfrich, C., Beersches Gesetz 28, Glans Photometer 36, Einfluss der Temperatur auf Ghis 98, Dichrofsmus 197, Glimmer 388, Wasser 396, Schwefelkohlenstoff 400, Chromsalze 402, Mangansalze 415, 478, 495, 499, 514, 519, 526. Purvis, J. E., Gegen Farbe der Jonen 122. Seltene Erden 430.

Quadrat, B., 551. Quincke, G., Absorption durch Metalle 315.

319, 384. Quincke, H., 497.

Ruehlmann, E., Ultramicroscopische Theilchen 94.

Ramsay, W., Dichroïsmus 137.

Runkin, A., Regenband 352.

Ransohoff, M., Untersuchung im Ultraroth 808.

Rathenau, W., Absorption der Metalle 318. Rechenberg, J. v., Oxybenzossäure 196.

Recoura, A., Chromsalze 403.

Reverdin, F., Toluidinderivate 293.

Rey, H., 556, 569.

Reynolds, J. E., Chromoxydehlorid 367, Emission der seltenen Erden 451, 469, 487, 489, 541, 560.

Ricco, A., Wasser 390, 397.

Rigollot, H., Jod 325.

Rilliet, A., Alcohole 156, 159. Amylnitrit 369. — 468, 467, 476, 542.

Rizzo, G. B., Gläser 98. Einfluss der Temperatur 104. Platin 318. Chromsalze 408. Cobaltsalze 409.

Roberts, W. Ch., Metalldampfe 135. Jod 325.

Robiquet, E., Brom 320, Chlor 322, Jod 325, Untersalpetersäure 363,

Rochleder, Fr., 585.

Römer, H., 463, 500.

Röntgen, W. C., Wasserdampf 343.

Rollett, A., Microspectroscop 70.

Romanes, C. H., Regenband 351.

Rood, O. N., Seltene Erden 431.

Roscoe, H. E., Extinctionscoefficient 11. Lambertsches Gesetz 17. Beersches Gesetz 20. Kalium und Natrium 135, 315, 332, 338. Brom 320. Jodmonochlorid 366. Seltene Erden 431.

Rosenstichl, A., Fuchsin 284. 169, 542, 522, 588, 548, 552, 558.

Rosenthal, H., Glas 377. Glimmer 388. Ross, W. A., Einfluss der Temperatur 96. — 564.

Roux, F. P. le, Jod 318, 325.

Rowland, H. A., Atlas und Tabelle des Sonnenspectrum 346ff. Seltene Erden 131. Royer, A. Le, 505.

Rubens, H., Absorptionsconstante 11. Absorption der Metalle 317. Wasserdampf 316. 350. Kohlensäure 354. Glüser 376. Quarz

380, 392. Flusspath 384. Steinsalz 385,386. Sylvin 386. Schwefelkohlenstoff 100,184, 545, 575.

Rudorf, G., Farbe der Jonen 128.

Runge, C., Atombau 7.

Russell, W. J., Absorption von Pulvern 61,
 Einfluss der Temperatur 97. Cobaltglas 98,
 Cobaltsalze 103, 409. Gegen Farbe der Ionen
 118. Wasserstoffsuperoxyd 367. Ammoniak
 370. Wasser 391, 392. Schwefelkohlenstoft
 400. Eisensalze 413. Register.

Sabatier, P., Beersches Gesetz 29. Colorimeter 27. Einfluss der Temperatur 101. Chromsalze 103.

Sakurai, J., Jodlösungen 153.

Salet, G., Schwefel 135, 335. Aod 327. Schen 336.

Sarasin, E., Kalksjath 384. Wasser 391, Saunders, F. A., Eis 76, 391. Glimmer 388. Schäfer, Cl. Dentung der Kundtschen Regel 85. Einfluss der Dichte bei Kohlensäure 131, Scheele, C. v., Seltene Erden 431.

Schjerning, W., Glas 377

Schiff, H., Einfluss der Temperatur 100, 499, 557,

Schmidt, C. G. 463, 492, 526.

Schmidt, Fr., Absorptionsgefüsse in.

Schmidt, Jac., 512.

Schmidt, R. E., 191, 502, 508, 524, 572. Schniederjost, J., Wasserstoff 64.

Schöller, A., 51%

Schöne, E., Ozonbanien 361.

Schönn, L., Mechole 159. Ammoniak 370. Steinsalz 386. Wasser 390, 391. 475, 512, 530, 547.

Schott, O. Licht enger Capillaren 61.

Schotten, C., 519, 520.

Schottländer, P., Photometrie 33. Seltene Erden 431.

Schubert, Ph., 51%

Schutze, M., Farbe and Constitution 277 181, 482, 486, 511, 520, 527, 534

Schutzenberger, P., Seltene Erben 131.

Schultz-Sellack, C., Jod 324, 327. Chlorsilber 387. Schwefelkohlenstoff 400, --- 503,

Schumann, V., Bromsilber 101, 387, Wasserstoff 323, Luft 339, Kohlensaure 354, Quark 380, Flussspath 383, Glyceria 401, 515.

Schunck, E., Purpurin 153 (49), 501, 51 521, 536, 558.

Schuster, A., Kritik von Claes 82. Dentung der Kundtschen Regel 86. Mischung absorbirender Stoffe 92. Untersalpetersäure 197. Kalium und Natrium 135, 318, 332, 333, Seltene Erden 431.



(warzer, M., 501.

(webel, P., Dichrosmus 137.

chi, A., Terrestrische Linien 843. Wasser 30.

del, L., Absorption durch Luft 341. Imeyer, W., Vorstellungen über Absorpon 6.

tegast, H., Beersches Gesetz 23. Chromidze 403.

·nstone, W. A., Geschmolzener Quarz 381. dentopf, H., Microspectroscop 70. va, Ferreira de, 511.

ion, H. Th., Photometrie im Ultravio-

nony, O., Sonnenspectrum 338.

ith, A. E., 548.

ith, C. M., Regenband 351. 523. ith, J. L., Seltene Erden 431, 448.

yth, C. P., Wasserdampf 351. Terrestrihe Linien 354. Chromsalze 403. Cobaltdze 409. Mangansalze 415. 525, 526, bw, B. W., Glas 375. Kalkspath 385.

rby, H. C., Absorptionsspectra von Pulvern 1. Messmethode 66. Microspectroscop 68. Enfluss des Lösungsmittels 80. Dichroïsmus 38. Jargone 138. Uransalze 418. Seltene Erden 447. Register.

ret, J. L., Beersches Gesetz 22. Quantitive Analyse 50. Absorptionsgefüss 60. Thromate 111. Untersuchungen im Ultraiolett 150. Alcohole 156, 159. Amylnitrit 69. Ammoniak 370. Schweflige Säure 372, marz 380. Kalkspath 384. Wasser 390, 394, 99. Chromsalze 403. Mangansalze 415, ückelsalze 417. Seltene Erden 431. legister.

encer, M. C., Einfluss der Temperhtur 104, ring, W., Absorption als additive Elgenchaft 196, Wasserstoffsuperoxyd 367, Wasser 93, 397, 399, Glycerin 401, Register, vinmer, W., Colorimeter 27,

impfer, S., Luft 341.

(in, W., 469, 535.

inger, Fr., Geletineblittehen 77. Disgreaction und Aggregation 77. Kundtsche Regel 2. 553.

leglitz, J., Murevid 303.

mmer, M., Murevid 303.

6ckl., K., Einfluss der Concentration 82.
od 328. Mangansalze 415. 199, 514.
ockes, G. G., Vorstellungen über Absorption 4. Resonanz 9. Oberflächenfarben 9.
brtsangaben im Spectrum 65. Organische Cörper im Ultraviolett 149. Purpurin 153.
filber 319. Quarz 380. Flussspath 383.
schwefelkohlenstoff 399. Mangansalze 415.

Uransalze 418. Reflectirtes Licht 447. Register.

Stoney, G. J., Sauerstoffbanden, Theorie 359. Chromoxychlorid 367.

Stortenbecker, W., Wässrige Lösungen 118.

Stricker, S., Microspectroscop 69.

Strutt, J. W., Arsen 319. Quecksilber 323. Stützel, L., Farbe der Ionen 123. Seltene

Erden 430. Veränderlichkeit der Spectra 449.

Taechini, P., Wasser 390.

Talbot, H. F., Vorstellungen über Absorption 4. Chromsalze 403.

Tambor, J., Isomere 288.

Thalén, R., Jod 326. Seltene Erden 431. Emission der seltenen Erden 452.

Thiele, E., Beersches Gesetz 24, Jodlösungen 153, 328, 331, 332.

Thollon, L., Terrestrische Linien 346 ff., 359. Thompson, C. M., Seltene Erden 431.

Thorpe, T. E., Brom 320. Jodmonochlorid 366.

Thudichum, J. L. W., 512, 526, 555.

Tichhorne, Ch. R. S., Cobaltsalze 101.

Tilden, W. A., Isopren 161, 522.

Timiraesef, C., Microspectroscop 69.

Tinkler, Ch. K., Cotarnin 226.

Tollens, B., 517.

Trannin, H., Photometer 31.

Traub, N. C., 556.

Traube, J., Gegen Farbe der Ionen 149.

Tridon, L., Terrestrische Linien 355.

Trowbridge, A., Flussspath 384. Steinsalz 386. Sylvin 386.

Tuckermann, L. B., Photometer 42.

Tumlirz, O., Keilförmiges Gefüss 59.

Tutton, A. E., Dichrofsmus 139.

Tyndall, J., Constanz der Absorption 74.
 Einfluss der Dichte bei Gasen 129, 132. Chlor 323. Jod 328. Wasserdampf 342 ff. Kohlensäure 352. Sauerstoff 354. Ozon 361. Chlorwasserstoff 366. Bromwasserstoff 367. Methan 369. Ammoniak 370. Schwefelkohlenstoff 371, 400. Schweflige Säure 372. Wasser 389.

Uffelmann, J., Analyse durch Absorptionsspectra 52, Farblacke 453. Register.

Uhlmann, K., Register.

Unger, O., 505, 585, 567.

Upton, W., Regenband 352.

Urbain, G., Seltene Erden 431. Reflectirtes Licht 447. Vaillant, P., Farbe der Ionen 115ff.

Valenta, E., Farbstoffe 292. Silber 317, 318. Brom 321. Glüser 377. Gefärbte Glüser 379. Canadabalsam 401. 462, 482, 522. Valentin, G., Absorptionsgefüss 53.

Van bel, W., Fuchsin 284. Triphenylmethanderivate 284.

Vernon, H. M., Einfluss der Temperatur 104. Gegen Farbe der Ionen 120. Chromsalze 403. Le Verrier, U. J. J., Silber 318.

Very, F. W., Absorption durch Wasserdampf 134, 349.

Vierordt, K., Absorptionsverhiltniss 16.
Beersches Gesetz 21. Photometer 28, 32.
Quantitative Analyse 50, 51. Ortsangaben im Spectrum 66. Absorptionscurven 151.
Glas 374. Chromsalze 403. Mangansalze 415. 514.

Vogel, E., Eosinfarbstoffe 280 ff., 511.

Vogel, H. C., Verbesserung des Glauschen Photometers 36. Photometrie mit photographischem Papier 48. Gläser 374 ff.

Vogel, H. W., Absorptionscurven 55. Eintheilung der Spectra 67. Veränderlichkeit der Spectra 77, 87, 88. Sensibilisation und Kundtsche Regel 82. Streit mit Moser 89. Alizarine 152. Naphtalinroth 153. Azofarbstoffe 270, 273. Eosinfarbstoffe 281. Jod 324, 325, 328. Wasser 390, 398. Chromsalze 403. Cobaltsalze 409. Mangansalze 415. Nickelsalze 417. Uransalze 418. Seltene Erden 431. Farblacke 453. — Register.

Voigt, W., Theorie der Krystallabsorption 137. Volpicelli, P., Wasserdampf 314. Vorländer, D., 519.

Wadsworth, F. L. O., Symmetrischer Spalt 32.

Wägner, A., Seltene Erden 481. Reflectivtes Licht 447. Veränderlichkeit 450.

Wagner, H., 489, 569.

Wagner, J., Violursaure 115, 301. Benzopyranolderivate 287.

Wallach, O., Terpene 160, 163.

Walter, B., Oberflächenfarben 9. Beersches

Gesetz 23. Wässrige Lösungen 118. Diamant 322. 488.

Wartha, V., Indigo 80. 519.

Weinberg, A., 508, 514.

Weiss, A.J., Untersalpetersaure 108, 264,

Weiss, L. Seltene Erden 130.

Wernicke, W., Absorption durch Silberten, Wesendonck, K., 463.

Wiedemaun, E., Oberflächenfarben 9, Jod 97, 331, Natrium 334, Chromsalze 103, Reflectirtes Licht 447.

Wien, W., Absorption in Metallen 318, Wierss, F., 524.

Wild, H., Photometer 39, Laft 341, Wasserdampf 343, Wasser 390, 393.

Wilhelmy, L. Einfluss der Temperatur 95, Wilsing, J. Photometrie 48

Witt, O. N., Tropholine 227, Farbentheorie 228 ff. — 498, 513.

Wolchopsky, E., Einfluss der Temperatur 107.

Wolff, C. H., Quantitative Analyse 52, Cobultsaize 409.

Wolff, Absorption durch Luft 341.

Wood, R. W., Zweifarbige Substanzen 20, Jod und Brom über kritischer Temperatur 76. Absorption durch Metalle 318. Brom 322. Jod 331. Natrium 338, 334 Selen 335, Reflectives Licht 447. 499, 540, 571.

Wright, A. W., Absorption durch Metalle 318.

Wright, C. R. A. Acoustin 212.

Willingr, W., Einfluss der Dichte bei Gasen 129. Jod 327. Tellurdichlorid 327.

Wunder, J., 574

Zenker, W., Photometer 14.

Zimmermann, Cl., Chromsalze 103, Crausalze 418,

Zöllner, Fr., Mischungen von Nickel- und Cobaltsalzen 18. Beersches Gesetz 20. Einfluss der Dichte bei Gasen 129.

Zopf. W., 515

Zsigmondi, R. Absorption in Lösungen 128. Gesetzmässigkeiten 200, Gläser 373, Gefärbte Gläser 380, 168,



SACH-REGISTER.

B. a. a. a. Sauerstoffbanden 345 ff. minthtinetur 461. escription, Wesen und Gesetze Kap. I; Algemeine - 3; Selection 3: gleich tesonanz 5; Mechanische Erklärung der -ff.: Verschiedene Arten der uss der Temperatur auf -- 94 ff.: 'onstitution organischer Körper, Kap. III. . 149 ff. osorptionsaxen 137. sorntionscoefficient 11, 13, 15. sorntionsconstante (Hagen und Ruensc 11, 13, 15. (sorptionscurven al. exception spefasse all, as it. (surptionsmodul (Ehlers) 14. (sorptionsspectrum, Erzengung des 2 Veranderlichkeit des mit Concenration und Dicke 51; Darstellung des exorptionstrog, Verlust durch Reflexion escriptions verhältniss (Vierordt) 16. (sorptionsvermögen 12. establicaim 161. etemeralin 462. etessignther 162. before 462. beforem 162. etylaciton, Metallderivate von 22.7. ortylen 268. etyljodothy moch mon 462. hillen millefolia, Od von 162. court in 212, 462, didinehlorhydraf 462 eridingelb 162. criding oth, 162. stave Körper 161 *score19 462. esculin 163.

othan 368.

thenylacetylamidoalizatin 463

Stherische Ode 159, 306

Aethylacetat 463. Aethylacetessigester, Derivate von .,.,. Acthyläther 368, 163, Acthylalcohol 274, 163. Acthylamin 461. Aethylamyläther 461. Aethylbenzoat 165, Acthylbenzol 158, 461. Aethylbromid 465. Acthylbutyrat 465. Acthylee dibenzoyls necinat 465, Acthyl-J-dibenzoylsuccinat 465. Acthylen 466. Aethylenblan 466, Acthylenbromar 166. Aethylenchlorür 166, Acthylenformiat 466. Aethylidenchlorid 166. Acthylindigo 274, 466 Acthyljodid 466, Aethylisocyanat 466. Aethylisocyanurat 466. Acthylmercaptan 467. Acthylnilblau 467. Acthylnilblanbase 167. Arthylmitrat 467. Acthylmitrit 369, Acthyloxalat 167. Arthylpropional 167. Arthylsentol 467. Activisulfit 467. Arthylanktocyanat 467. Aethylvalerianat 467. Aethylviolett 289, 467. Acquivalenz von Dichte und Dicke 1294. Aggurvalenz von Concentration und Dicke 20 11. Ag 318. Aggregation. Einfluss auf Absorption 76.

Aggregatzustund, Einfluss auf Absorp-

tion 76 ff.

.

Anilin 368, 176. A1, Absorption 319; Emission im Schumannschen Gebiet 339. Alanin 467. Alann 467. Anis61 47% Albumin 468. Anisol 178. Alcanna 468; Lacke mit - 453. Alcohole 156, 159. Aldehyd 469. Aldehydgrün 469. Alizarin 272, 275, 277, 469. Alizarin blau 470. Alizarinmonoathylather 277, 470. Alizarinorange 470. Alkaliblau 247, 470. Alkaloide 149, 209 ff. Allantoin 470. Allofluorescein 470. Alloxan 471. Allylacetat 471. Allylalcohol 471. Allylsulfid 471. Althaea rosa 471. Ameisensäure 471. Amidoalizarin 275, 472. 3-Amidoalizarin 275, 472. Amidoazobenzol 472. A midoazobenzoldisulfosuure 472. A'midoazobenzolmonosulfosaure 478. Arbutin 179 Amidoazonaphtalin 473. Argon 450. A midoazo-a-naphtalin 251, 261, 262, 478. A midoazo- B-naph talin 251, 261, 262, 474. Amidoazotoluol 474. Amidoazotoluolmonosulfosäura 474. Amidoazoxylol 474. p-Amidobenzoësänre 474. o-Amidobenzoësäure 474. m-Amidobenzoësäure 474. Amidoindigo 275, 475. o-Aminoathylpiperonylearboxylanhydrid 475. 111 ff. Ammoniak 870. Ammonium sulfomolybdat 475. Amygdalin 475. Amylalcohol 274,475. Amylbromid 475. Amylbutyrat 475. Amylchlorid 475. Amylen 476. Amylformiat 476. Amyljodid 476. Amylnitrat 476. Amylnitrit 159, 369, 476. Amylpropionat 476. Analyse, quantitative 49. Anethol 476. Angabe der Absorptionsbünder 62.

Anilinblau 178. Anilinroth 478. Anilin-safrosin 47% Annaglas 428. Anorganische Salze, Farbe und Zusammensetzung 142 ff. Anthracen 166, 170, 210, 178. Anthruchinon 47% Anthrachinonblau 47% Authrachryson 179. Anthraflavinsäure 273, 479. Anthraflavinsäure-diäthyläther 277. Anthraflavinskure-dimethyläther 277. Anthragallol 273, 275, 179, Anthragallol-diathylather 277, 179. Anthragallol-monoathylather 479, Anthrapurpurin 273, 179. Anthrapurpurin-diathyläther 277, 179. Authrarufin 273, 179. Antipyrin 47% Apomorphin-hydrochlorid 47% Apparate zur Untersuchung der Absorpvon Hartley 154. tionsspectra 25 ff.; A roma tische Kohlenwasserstoffe 193, Aromatische tertiäre Basen 1995. As, Absorption durch Asparagia 480. Amphalt 480. Aspidospermin 48% Atmosphäre, Absorption durch 🤲 1186 ff. Atmosphitrische Linien 343ff., 547. Atome, Farle der - 144. Atomgewicht, Zusammenhang mit Farbe Atropia 1801. Au, Absorption durch 3111. Auerlicht für Absorptionsmessungen id. Augenmedien 480. Auramin 234, 481. Auruntin 481. Aurin 250, 251, 255, 256, 481. Aurinmonocarbonsaure 481. Australia 481. Auxochrome 230. Azobenzol 250, 257, 481. Azobenzol-diamidatoluol 451. Azoblau 181. Azofarbstoffe 231, 236, 280, Azonium farbstoffe 482.

o-Azophenylbenzimidazol 482. Azotoluol-diamidobenzol 482. .zotoluol-diamidotoluol 482. Azotoluol-diamidobenzol 482. Azotoluol-diamidotoluol 482.

binetsche Regel für Dichroismus 136.

rwood 182.

thackrome Gruppen 275. umwellgelb 182. um wollsamenöl 482. vrisch Blau 482. einflussung, gegenseitige - von Farbtoffen 91 ff. ersches Gesetz 16, Prüfung desselben 20. ledentung 25. Hadonin 482. ngalaroth 482. nzaldehyd 483, nzantialdoxim 483. Benzbiox vanthrachinon 273, 483, nzidinderivate 183. nzoëskure 488nzoflavin 183. nzol 75, 157, 158, 166, 170, 175, 253, 261, 13, 168, 483, nzol-azo-7-naphtoldisulfosaure 250. 61, 263, 185, uzolhexachlorid 185. nz-synaldoxim 455. nzyläthyläther 185. uzylehlorid 185. nzyl methylviolett 486. nzyl-Violett 486. rheridinskure 223, 486, rherinnitrat 486. rliner Blan 186. ta vulgaris 486. schreibung der Absorptionsspectra 5 ff. stimmung der Absorptionsmaxina 62. 320. chloranthacen 186. diaxymethylenindigo 186. diphenylenathylen 210. chricher Scharlach 243, 250, 262, 487.

Idliche Darstellung der Spectra 63.

amarekbraun 250, 258, 487.

genlicht als Lichtquell 64.

Kaysar, Spectroscopie, III.

sulfanthrachinou 457.

rkenrindenöl 187.

ttermandelöl 487.

utlaugensalz 48%.

en Coupler 457.

auholz 487.

Bordenux 243, 488, Brasilholz 485. Brillantgrün 243, 295, 488. Brom 320. Bromalizarin 488. Brombenzol 368, 488, Bromoform 488. Bromoproteïnochrom 488. Bromonurpurin 276, 455. Bromsilber 357. Bromverbindungen nach Kastle 97. Bromwasserstoff 367. Brucin 489. Bryonin 489. Bulbocapnin 217, 218, 489. Bunsensche Absorptionsconstante 15. Rutan 369. Butterfarbstoff 489. Butterskure 189. But vialcohol 489.

C 392. Cadminm 322. Caffein 489. Cajeputdihydrat 489. Calcium 322 Cambaholz 489 Camillenextract 489, Campher 200, 190. Campberöl 490. Camphershure 190. Campechenholz 490. Canadahalsam 401. Canadin 217, 490. Cannahistinetur 490. Carbostyril 202, 490. Carmin 490. Carotin 191 Carthamin 491. Carvaerol 191. Carvol 191. Caseïn 191. Chasinöl 191. Cederholzól 492. Cedratol 192. Cevadin 492. Ceritgruppe 431. Chamaleïnblan 492. Chamaleingrun 492. ChamileYnroth 192. Chemische Lichtwirkung zur Photometrie 48. Chica 192. Chinaldin 492. Chinalizarin 492. Chinidin 217. Chinidinsulfat 492.

Cinchonidin 217, 496.

Chinin 216, 217, 492, Chininhiaulfat 493. Chiningulfat 492. Chinizarin 229, 272, 277, 493. Chinizarindiäthyläther 277, 493. Chinizarinmonoathvlather 277, 493. Chinolin 168, 172, 182, 493, Chinolinblau 493. Chinolinhydrochlorid 493. Chinolingoth 493. Chinolinrothsulfosaure 493. Chinon 265, 266, 493, Chinonartige Structur nach Armstrong 288. Chinonehlorimid 266, 269, 493 Chinondichlorimid 266, 269, 271, 498. Chinondioxim 266, 269, 270, 493. Chinone 282 ff. Chlor 322. Chlorbenzol 369, 494. Chlorchromsäure 367. Chlorige Saure 365, 366. Chlorkohlenstoff 494. Chloroform 494. Chlorophyll 74, 75. Chlorothymochinon 494. Chlorskuren 365. Chlorschwefel 491. Chlorsilber 387. Chlortoluidine 293. Chlorwasserstoff 366, 495. Chrom 323. Chromacetat 406. Chromalann 401. Chromate 495. Chromoblorid 403. Chromkalioxalat 20. Chromnitrat 405. Chromocyanür 408. Chromogen 22% Chromophor 228. Chromoxalat 106. Chomoxychlorid 367. Chromskure 404. Chromsalze 401ff. Chromsulfat 405. Chrysaminsaures Kali 495, Chrysanilin 195. Chrysazin 278, 495. Chrysen 495. Chrysochinon 495. Chrysogen 495. Chrysofdin 250, 257, 495. Chrysolin 241. Chrysophansäure 273, 496. Cinchomerousäure 172, 496.

Cinchonidinsulfat 496. Cinchonin 216, 217, 496. Cinchotenin 496. Cineal 200. Citraconanhydrid 196. Citronella 81 496. Cobalt 323 Cabalthromid 412. Cobaltchlorid 410. Cobaltchlorur 411. Cobaltglas 413, Einfluss der Temperatur 98. Cobalthydroxyd 112. Cobaltiodid 412. Cobaltrhodanid 412. Cobaltsalze 199ff., Einfluss der Temperatur auf Lösungen 101. Cobaltsulfat 412. Cobaltthiophosphate 412. Cochenille 196. Codern 214, 216, 217, 496 Coernlein 396. Colern 496. Colorimeter 26ff Concentration, Bedeatung 15; Einfluss auf Lage der Absorptionsstreifen 51, 52; Einfins bei wässrigen Läsungen 199ff Condensirte Benzakerne 186. Condensation der Molekeln 175; Einfluss auf Absorption 310, Congo 197. Congoroth 231, 197. Constitution and Absorption organischer Körper Rap. III, p. 149 ff. Continuirliche Absorption, Tabelle organischer Substanzen mit - 198. Copaïvaroth 197. Corallin 497. Corybulbin 216, 220, 497, Corydaldin 497. Corydalin 217, 218, 221, 497. Corydinakure 223, 197. Cotarnia 226, 211, 497. Creatinia 498. Croceïuscharinch 250, 261, 263, 498. Cryptopin 198, Cu 323, Cabebenäl 198. Cubebin 498, Cudhear 198. Camol 198 Cumol-azo-, t-naphtoldian lfoskure 250, 261, 498, Cuprein 216, 217, 498, Curcuma 198.

tven der Molecularschwingungen 171; Herellung der – 173.
mamin 198.
min 308, 498.
mkali 198.
mosin 214.
murchlorid 500.
mursäure 169, 199, 500.
murtriamid 500.
mverbindungen 169, 199,
mol 160, 162, 500.

hlia 500,
cstellung der Absorptionsspectra 54, 68,
cadische Absorptionsconstante [5,
cipium 445,
cydrobenzoylessigsäure 500,
cydrocorydalinnitrat 222, 500,
phinin 501,
coxyalizarin 500,
coxylizarin 500,
cetylalizarin 501,
cetylcode'n 217, 501,
cetylindigo 501,
thyläther 501,
thyläther 501,

thy lamid ophenonaphtoxazimdorhydrat 501, thy lamid ophenonaphtoxazon 501, thy lanthraflavin 501,

thyldemethylthioninchlorid 501, thylisounthraflavin 501.

thylthionin 502.

mant 322.

mantgrün 502.

midoazobenzol 502.

midoazobenzolsulfosáure 502.

damidochrysazin 286.

midoindigo 502.

p amidoanthrarufin 502.

midostilbendisulfoskure 502.

midotriphenylearbinol 297, 502.

minophenazoxoniumbromid 502.

minophenaxthionium chlorid 503.

misidin 303.

istase 503.

zobenzol 503.

zobenzoleklorid 503

zobenzolsulfosäure 503.

zoresorufin 503,

zotolnol 503,

ienzoylmethan 2005, 504.

enzylessigäther 50%.

cromamidoindigo 501.

romanthracen 504

romehinizarin 501

Dibromdinitrofluorescein 275, 504.

Dibromfluoresceïn 275, 276, 281, 504.

Dibromindigo 275, 504.

Dibromresorcin benzejn 504.

Dichloranthracen 504.

Dichlorbenzol 504.

Dichloreosin 505.

Dichlorfluorescein 281, 505.

Dichlorfluoresceinmononatrium 505.

Dichlorpararosanilin 505.

Dichlortetrabromfluoresceïn 281.

Dichlortetrajodfluorescein 281.

Dichlorthlodiphenylamin 505.

Dichroïsmus der Krystalle 135 ff.

Dichroftische Substanzen 19.

Dichromophor 278.

Didym 436, 448.

Didymglas, Einfluss der Temperatur 98;

Didymlösungen 81, 89, 138, 148.

Digitalin 505.

Dihydrobenzol 200, 505.

Dihydropyromellithsäure 211.

Dihydroxy benzole 505.

Dijodfluorescein 281, 505

Diketohexamethylen 505.

Dimethylalizarin 505.

Dimethylamidoazobenzol 506.

Dimethylamido azobenzol sulfo säure 506

Dimethylamidochinoxazon 506.

Dimethylamidodiphenazon 506.

Dimethylamidophenonaphtazon 506.

Dimethylamidophenonaphtoxazinchlorhydrat 506.

Dimethylamidophenonaphtoxazon 506.

Dimethylamin 506,

Dimethylanilin 506.

Dimethylanthrachinon 506.

Dimethylanthraflaviusaure 273, 506,

Dimethylanthragallol 275, 507.

Dimethylanthrarufin 273, 507,

Dimethyl-m benzdioxyanthrachinon 273, 507.

Dimethylchinizarin 507.

Dimethyldiäthyldibenzyltriamidotriphenylearbinoldisulfoskure 507.

Dimethyldiathylthioninchlorid 507.

Dimethyldiamidochinoxazon 507.

Dimethyldiamidotriphenylcarbinolchlorid 507.

Dimethyldibenzyldiamidotriphenylcarbinoltrisulfosaure 507.

Dimethylhystazarin 507

p-Dimethyllignonblau 507.

Dimethylpyrazin 197, 508.

Dimethyltetraoxyanthrachinon 508. Dimethylthionin 50%. Dinitro-a-naphtol 508. Dinitro-a-naphtolmonosulfosüure Dinitrophenol 508.

Dinitroresorciabenzeja 508.

Dioxyalizarinblau 508

Dioxyanthrachinone 508.

Dioxybenzole 195.

Dioxychinolin 50%,

Diphenylaminderivate 231.

Diphenylamingrun 508.

Diphenyldi isoindolazo dibromphenol

Diphenyl di isoindolazotribrom benzol

Dipyridin 181, 509.

Disgregation 76.

Doppelspalt von Vierordt 32.

Drachenblut 509.

Durchlässigkeit 12, 15.

Durchlässigkeitsfactor 15.

Dysprosium 445.

Ebonit 388.

Echtgelb extra 509.

Echtroth 509.

Eigelbfarbstoffe 509.

Einfluss der Säure auf das Spectrum 89

Einfluss der Temperatur 94.

Einseitige Absorption 67.

Eintheilung der Spectra 67.

Eisen im Glas, Einfluss auf Absorption 374.

Risenchlorid 413.

Eisensalze 413.

Eisessig 509.

Elaterin 509.

Electrolytische Dissociation 111.

Emission und Absorption, Einfluss der Temperatur 100.

Emission der festen seltenen Erden 450.

Emodin 273, 509.

Endabsorption 67.

Eosine 248, 244, 510,

Erbium 442.

Eryocyanin 511.

Erythrosin 245, 511.

Erythroxyanthrachinon 275, 277, 511.

Eserin 511.

Essigsäure 512.

Eucalyptol 512.

Euchlorin 365.

Eupitton 300.

Europium 445.

Extinction (Cauchy) 13.

Extinctionscoefficient Bunsen (Canchy) 14, 15,

Extinctions index 14, 15, Extinctions modul 15.

, der Jonen 111: Farbe der Atome 111: der Salze und Atomgewicht 141 ff. Wassers 297 ff.

Farbentheorie von Witt 230.

Farblacke 453.

Farblose Gemische farbiger Lösungen 91.

Fast red 328, 512.

Re gog.

Fernambukholz 512.

Pette Oele 306.

Pettsäuren 157.

Fisetin 512.

F1 323.

Flavopurpurin 273, 275 ff., 512.

Playopurpurindikthylkther 277, 512.

Playopurpurintriathylather 277, 512.

Flüssigkeiten. Einfluss der Temperatur 100.

Fluor 323; bei niedriger Temperatur 48.

Fluoranilia 512.

Fluorescein 229, 244, 275, 280, 513,

Fluorindin 518.

Fluorit 382.

Flussepath 382.

Fraunhofersche Linien. Wellenlänge und Schwingungszahl 215.

Fuchsin 87, 243, 247, 265, 284, 513,

Fumurehure 514.

Funken zur Photometrie 49.

Funken als Lichtonell 61.

Furfuraldehyd 514.

Furfuramid 514.

Furfuran 196, 199, 514.

Furfurancarbonshure 511.

Furfurol 514.

Fustin 511.

Galleyn 514.

Gase. Einfluss der Temperatur 107, 128, 134; Einfluss der Dichte 125 ff.

Gefärhte Gläser 379.

Gegenseitige Berinflusung von Farbstoffen von seltenen Erden 447, 448.

Gelatine 515.

Gentianaviolett 515.

Geraniumöl 515.

Geschichte der seltenen Erden 431.

Geschmolzener Quarz 350,

Glas, Linfuss der Temperatur 95, 98; Absorption durch 373 ff.: Gefürbten 379.



THE PARTY OF THE P

skörper für Photometrie von Schulz 33; in Hüfner 34, im mic r. 387; Einfluss der Temperatur 99 bul in 515, icose 516, cerin 401, oscopin 217, 515, init 515, init 515, init 68 Somienspectrums bei verschiedeim Somienstand 336; in verschiedener öhe 337; durch Ozon 362, sjachurz 515 inengrün 289, 515.

193

nmigut 515.

mometer 27. rnsKure 303, 516 rtgummi 388. *tleysche Absorptionskurven 56, idelbeere 516 ianthin 250, 262, 516, mimellitsäure 516. ptan 516. operidin 51%. terocyclische und homocyclische Ver ndungen 200. saathyltriamidotriphenylearbinol blothydrat 516 vachlorbenzol 516. xamethylen 516. vamethy ipararosaniline blochy drat 16 van 517. vyliodid 517. 492 fmanns Violett 517 Hunderel 517. Imium III. moovelische Verbindungen 200 mofluorescern 281. mologie der Alkaloide 213. fnerscher Glaskiaper 31. drastin 217, 220, 517, drustinin 222, 417 drathilding 78 drachinon ats.

droxy laminh vdroo blorid 518, oscywnin 518, psochrome Gruppen 278 stazarin 277, 518, poxanthin 518.

drolyse 78.

24 ft. assensche Sweistoffbanden 357. Japaconitin 518. Jargone 138, 426. Imidothiodiphenylimid 247, 518. Indamin 233, 518. Indigo 86, 227, 231, 274 ff., 518, Indigocarbonsäure 519. Indigotin 519. Indipurpurin 519. Indirubin 519. Indophenole 294, 295, 519, Indoxylazobenzolsulfosäure 520. Induline 286. Interferenzstreifen zur Messung 66. Invertase 520. Jod 324 ff. Jodbenzol 369, 520, Joderna 250, 252, 257, 265, 520. Jodlösungen 152. Andmonochlorid 366. Jodsilber 387. Jodverbindungen 97. Ionen, Farbe der 112 ff. Iridiumammoniumchlorid 520, Isatin 203, 520. Isatinblau 520. Isntinchlorid 521 Isoanthraflavinsäure 521. I soanthraflavinsäurediäthyläther 275,

Isobuttersäure 521. Isobutylacetat 521. Isobutylalcohol 521. Isobutylbutyrat 521 Isobutylformiat 521. Isobutylnitrat 522. Isobutylvalerianat 522. Isochinolinroth 522. Isomere Körper 157, 253, 288, 289, Isometylalcohol 522. Isophtalskure 522. 1sopren 160, 522. Isopropylalcohol 522. Isopurpurin 522. Isopurpursäure 522 Isorosindulin 287, 522 Isothionin 247, 522. Junipernsol 522.

K 332; Kaliumbichromat 404; Kaliumchromat 404; Kaliumpermanganat 102, 103, 415; Kalkspath 384; Kamala 525; Kanariengelb 523; Kanarienglas 426; Kamillenöl 523. Kathodoluminescenz der seltenen Erden Kautschuk 523. Keilförmige Absorptionsgefässe 5%. Kermesbeeren 523. Kerosin 523. Ketogruppe als Chromophor 232. Kieuruss 528. Kirschenfarbstoff 523. Kohlenoxyd 528. Kohlensäure 132, 138, 134, 352. Kohlenstofftetrachlorid 528. Kohlenwasserstoffe 311. Kreatinin 524. Kresole 188, 195. Kresorsellinsäure 524. Krystallviolett 289, 524. Kümme 181 524. Kundtsche Regel 50 ff.; Anwendung auf Gase 83; Ungültigkeit 84; Erklärungsversuche 85.

Laccainsaure 524. Lacmus 524. Lambertsches Gesetz 11, 17. Laudanin 216, 525. Laudanosin 216, 525. Lavendel 51 525. Legierung für Funkenspectra von Hartley Leuchtgas 369. Leucin 525. Leukoverbindungen 227. Li 338. Lichtgrün 525. Lichtstärke, Bedeutung für Photometrie Lichtquellen für Absorptionsspectra 48. Ligroin 525. Lignotrum vulgare 525. Limaholz 525. Linaloeöl 525. Lösungsmittel, Wirkung auf Spectrum Logwood 525. Lokanskure 526. Lorbeeröl 526. Lucium 433. Luft, Absorption durch - 386 ff. Luminescenz der seltenen Erden 131.

Magdalaroth 85, 526. Magentaroth 526. Magnesium 333.

Luteolin 526.

Magnesium, bremendes - als Lichtquell für Absorptionsspectren 64. Malachitgrün 243, 298, 526. Maleïnshure 527. Malve 527. Malz 527. Mandarin G. extra 527. Mandel 81 528. Mangan 333. Manganglas 15. Mangansaize 414. Mangansuperchlorid 36% Martinsgelb 52% Mauvein 525, 517. Melalenca Ericifolia 528. Molamin 528. Menthol 528. Mesitylen 158, 528. Metabenzdioxyunthrachinon 52%. Metachromatische Scala 166. Metakresol 189, 525 Metallische Reflexion 5. Metalliegirung für Funken 64. Metanilgelb 528. Metanilskure 52% Metanitranilin 529. Metanitrobrommalachitgran 529 Metaoxymalachitgrün 529. Metaxylol 178, 529, Mothan 389, 529, m-Methoxylindigo 276. Mothylacetat 529. Methyläther 366, 526. Methylalcohol 274, 529. Methylalizaria 272, 580, Methylamin 530. Methylanthrugaliol 275, 530, Methylblan 243, 530, Methylbutyrut 580, Methylearbostyril 202, 500 Mothylchinizarin 272, 530. Methyleyannrat 530. Methylenazar 247, 581. Methyleublau 237, 247, 531. Methylenchlorid 581. Methylendiresorcylskure 581, Methylendisalicylsäure 531. Methylenjodid 582. Methylenviolett 247, 532. Methyleosin 532. Methylerythrin 582. Methylformiat 532. Methylgrün 248, 532. m-Methylindigo 274, 532. Methylisatin 203, 532. Methyljodid 333.

thylisocvanat 538. thylisocvanurat 533. thylnilblaubase 533. thyl-oximidooxazolon 301. thylpropional 533. thylpseudocarbostyril 202, 533. thyloseudoisatin 203, 533. thylanlicylat 533. thylsenföl 531. thylaulfocyanat 531. thylvalerianat 534. thylviolett 87, 243, 247, 250, 534, toxybenzoësäure 192. rospectroscop 88 ff. chung absorbirender Stoffe 91. leculare Schwingungscurve 171, 173. nokthyltetrabromfluorescein 534. nobromindigo 275, 534. nobromnaphtalin 535. aochlorbenzol 535. nochlorthiodiphenylamin 535. iomethyltetrabromfluorescein 274, 15. aoch romophore Verbindungen 275. nonitrophenole 289. noosybenzulbromindanone 289. moxyhenzalindandione 289. rooxybenzalacetophenone 289. indon 33a ophin 213, 216, 217, 535, in 535 rexid 303, 535. scatnussäl 535. ricylalcohol 535. ristical 535.

htg: nn 289, 536. deta 736. shralin 65, 166, 170, 177, 586, ditalinging 36. alitalini of h 87, 453, 606, othazarın abe alital atti. phtel azonaphtylsulfosäure 536. ahtol azophenylsultonat 536. caphtol (Acazophenylbenzimidazol suphtolaxoop tolanitril 536. saphtolazopatatoluylsaure 536. phiolgelb 537 ahtolgran 337, shtolschwarz 537. phiolylolett 537

Emfluss auf Absorption in Verbindungen

2

108, 333

Nanhtylamin 537. Narcein 215, 537. Narcotin 217, 218, 537. Nelkenöl 537. Neodym 436, 438, Neufuchsin 537. Nentralblan 537. Nickel 334 Nickelsalze 116ff. Nicolsche Prismen 101. Nicotin 538. Nigrosin 538. Nilblan 538. Nitrate 124, 194, 538, Nitroalizarin 275, 538. Nitronnilin 259, 538. Nitrobenzol 369, 538, Nitrodimethylanilin 289. Nitoflavopurpuria 275, 539, Nitroindigo 275, 539. Nitrolsäure 301, 302, Nitronaphtalin 539. Nitrophenol 539. Nitropurpurin 539. Nitrosoathylanilin 272, 539, Nitrosoathyl-a-naphtylamin 272, 539. Nitrosoathyl-o-Toluidin 272, 539. Nitrosodiathylanilin 272, 539, Nitrosodimethylandin 272, 539, Nitrosodimethyl m bromanilin 272,540, Nitrosodimethyl m chloranilin 272,540, Nitrosodimethyl m jodanilin 272, 540, Nitrosodiphenylamin 272, 510, Nitrosohydantoin 301, Nitrosoisobutylanilin 272, 540, Nitrosomethylanilin 272, 540, Nitrosomethyl-o-roluidin 272, 540, p-Nitrosophenol 265, 266, 268, 540, Nitrosopropylanilin 272, 540, Nitrosylchlarid 386, 546, Nitratolandine 293, Nitrotolnol 540 Normallosung 15.

O main
Obertlachentarben 9.
Octan 540.
Octobromfluorescern 281.
Octobromfluorescern 281.
Octobromfluorescern 281.
Octobromfluorescern 281.
Octobromfluorescern 541.
Octobromfluorescern 541.
Opransäure 541.
Orange II 541.
Orleans 541.

Sach-Register.

Orseille 542. Orseillin 542. Orthodioxybenzol 189. Orthokresol 188, 542. Orthonitrophenol 542. Orthooxymalachitgrün 542. Orthotoluidin 185, 542. Orthoxylol 178, 543. Ortsangaben im Speetrum 66. ()xalsäure 543. Oximidoketone 302. Oxyanthrachinonäthyläther 277. Oxyanthraflavon 548. Oxyanthragallol 548. Oxyanthraxanthin 548. Oxybenzalacetophenon 207, 543. Oxybenzoësäuren 195, 548. Oxyearbanil 202, 544. o-Oxycarbanilathylather 202. Oxycarbostyril 544. Oxychalkone 290. Oxychrysazin 544. Oxydibromdiphenazon 544. Oxyhydrastinin 222, 544. Oxymethylindigo 544. Oxynarcotin 544. () xynaphtodibromphenazon 544. ()xysulfomolybdate 544. ()xythiodiphenylimid 247. () xyxanthone 289. Ozon 361ff.

P 334. Palladium 384. Papaverin 217, 218, 545. Papaver Rhoeas 545. Paradioxybenzol 191. Paradioxyterephtalsäure 241. Paraffin 545. Parakresol 198, 545. Paraldehyd 545. Paramethylerythrooxyanthrachinon 275, 545. Paranitromalachitgrün 545. Paranitrophenol 289, 546. Paranitrotoluol 289. Paratoluchinolinroth 546. Paratoluidin 187, 546, Paraxylol 179, 546. Paroxybenzoësäure 193, 546. Paroxymalachitgran 546. Patchoulist 546. Pentamethylbenzylpararosanilinchlorid 299.

Pentoxyanthrachinon 547. Pentosen 547. Pepton 547. Perkins Violett 547. Persio 547. Petroleum 517. Pfefferöl 545. Pfeffermünzöl 517. Phenanthren 166, 547. Phenazin 231. Phenol 209, 548. Phenolphtalein 54% Phenythromid 54% Phenylennaphtylenimid 518. Phenylisonaphtophenazonium chlorid Phenylnaphtophenazonium 287, 548. Phlorizin 518. Phloroglucia 205, 208, 5Pt. Phloroglucintrimethyläther 549. Phloxin 244, 549. Phosgenpyrouin 549. Phosphin 549. Phosphorescenz der seltemen Erden 181. Phosphortrichlorid 549 Photoelectrische Ströme zur Photometrie 47. Photographische Methode der Photometrie Photometer 38ff. Photometerwürfel 40. Photometrie im Sichtbaren 28ff. im Ultraroth 44, im l'Itraviolett 45 ff. Phialefue 236. Phialin 215. Phialekura 54% Phytolaces decandra 550. Picolin 168, 172, 181, 550. Pikrinsäure 550. Pikrotoxin 550. Pilocarpinnitrat 551. Piperidin 174, 183, 199, 551. Piperin 551. Piperonylshure 224, 551. Platin 334. Platinchlorid 551. Pleochrojemus 186ff. Polarikationaphotometer 34. Polychroft 551. Polysander 551. Ponceau 351. Prasendym 436, 140, 449, Prennsinch Blan 551 Primerose 244, 551.

Pentamethylmonophenylpararosani



tonsaure 552. Alacetat 552. Malcohol 552. Altormiat 552. Aliodid 552. vloropionat 552. vlvalerianut 552. dosconitin 552. dubuty inhabited a (2) dopurpurin 352. . 1 er zur Absorption 61. cin 553. urin 87, 158, 278, 276, 558, invinamid 554. urincarbonsaure 278, 554. uroxanthin 272, 554. nraunres Natron 554. zin 200. din 168, 180, 369, 554, dindicarbonshure 554. catechin 189, 554. gullol 209, 555. mucinskure 555. nin 555. sin 214, 555. tartrylcosin 276. má. tartiylilnorescein 276, saa. 61 196 199, 555

litative Untersuchung der Absorption f.
ititative Analyse 49, 50 ff.
ititative Untersuchung der Absorption f.
rz 380,
rzplatte ven Sorby 66,
sciatius tur 555
cksilber 323,
(ksilberjedid 96, 755,
icitiu 755

unia 555, B14, acxion an seltenen Eiden 447, enband 354, crein 196, 556 creinbenzefn 556, areinblau 556, areinblau 556, areinblau 556, areinblau 556, areinblau 556, areinblau 556, areinblau 556, areinblau 556, areinblau 556, ben 556

chighas 31, 380,

Rhabarber 556. Rhodamin 556. Rhodancisen 413. Ribes niger 557. Roccellin 557. Ruhrzueker 557. Rusaminchlorid 557. Rosanilin 233, 236. Rusanilinhase 250, 255, 256, 557. Rosanilinacetat 557. Rosanilin farbstoffe 297. hosanilinaitrat 557. Rosanilinnikrat 557. Rose bengale 244, 482, 558. Rosein 557. Rosenholzől 558. Rusindalia 286, 558, Rosmarinol 558. Rosolsiture 233, 276, 558. Rothholz 488, 558 Rothwein 558. Rubidium 331. Rubin 560. Rubinglas a60 Rubinin 245. Rutigallussiture 560. Rufigallussäure - Triäthyläther 277.

S 334. Saurchrann 2.d, 263, 264, 566. Sauregran offi, Bauretnehein die. Safilor 560. Safran 560. Safranin ST, 361. Sufransurrogat 561. Sufranin 361. Salicin 561. Salicyleaure 191, 561. Saluctersaure 194, 562. Salpetrige Saure 303. Salze dersellen Basis 59 Salzlosungen, Einfluss der Femperatur 100; Emfines der Concentration 109ff; Sitz der Absorption 128. Salznaure 362. Samarium 440. Sambuens niger 562. Sandarne 562. Sandelholzől 562. Santalin 502. Sarcin 562. Sannafrantil 562. Sauerstoff 75; Einfluss der Dichte 181, 2011, Einfluss in Verbindungen 311; Absorptionsbanden 354 ff; in Sonne 359; Absorption im Ultraviolett 360.

Sb 335.

Scala von Sorby 66.

Scharlach, Biebricher 487; Croeefn- 498.

Schatten 77.

Schulzscher Glaskörper 33.

Schumannsche Strahlen 383.

Schwiichungscoefficient 12.

Schwefel 334, Dampf 108,

Schwefelarsen 373.

Schwefelehlorur 568.

Schwefelkohlenstoff 371, 399.

Schwefelsäure 568.

Schwefelwasserstoff 372.

Schweflige Sture 371.

Selen 335.

Selenbrom ür 372.

Seienchlorur 872.

Selenige Saure 372.

Seltene Erden 427 ff.; Dichroismus 138; Emissionsspectra der festen - 450,

Senf 563.

Senföl 401, 563.

Serin 568.

Sesquiterpen 160.

Setoglaucin 289, 564.

Siliciumehloroform 564.

Siliciumtetrachlorid 584.

Sitz der Absorption bei Salzlösungen 125.

Smaragd 564.

Sn 336.

Solanidin 564.

Solanin 564.

Solidgriin 564.

Sonneulicht für Absorptionsspectra 63.

Sonneuspectrum, ultraviolette Grenze 986ff.; Sauerstoffbanden 255; Ozonbanden 362.

Spalt, symmetrischer 32.

Spectral photometer 26; Govi 28, Vierordt 29, Trannin 84, Glan 35, Hüfner 36, Gouy 37, Glazebrook 35, Crova 38, Wild 39, Lummer und Brodhun 40, Nichols 40, König 41, Brace 42.

Stärke 564.

Stechapfel 561.

Steinsalz 385.

Stellung des absorbirenden Körpers 52. Stereo-isomerie der Alkaloide 213.

Structural absorption 98.

Strychnin 564.

Sulfanilsäure 565.

Sulfomolybdate 565.

Sulfoxyanthrachinonsaure 565.

Sulfoxylol-azo-β-naphtoldisulfosäure 250, 261, 565.

Sylvin 386.

Symmetrischer Spalt 32.

Tabelle organischer Substanzen mit um continuirlicher Absorption 198.

Tautomerie 201, 207, 208, 210, — der Alkaloide 214.

Tb 145.

Tellur 372.

Tellurverbindungen 372.

Tellurische Linien 343, 347.

Temperatur, Einfluss auf Absorption 79, 94, 100, 107.

Terbium 145.

Terrestrische Linien 348, 347.

Terpen 160.

Terpentinal 565.

Terpineol 565.

Tetraüthylamidodiphenovazimiumjodid 565.

Tetraüthyldia mido-metoxytriphenyl-karbinolchlorid 565.

Tetrakthyl-diamidotriphenyl - karbinol-o-sulfoskure 565.

Tetraithyldiamidetriphenylkarbinel-suifat 566.

Tetrakthylindamin 566.

Tetrakthylindaminaulfid 566.

Tetrakthylthioninchlorid 566.

Tetrabromdinitrofinorescein 586.

Tratrabromfluorescein 274, 276, 281, 566,

Tertra bromfluorescein met hylester 566.

Tetrabrommethylenviolett 566.

Tetrabromresorcinphenylaceteln 566,

Tetrabromrosolsäure 276, 566.

Tetrabromtetrajodfluorescelu 281, 566,

Tetracetylmorphin 217, 566.

Tetrachlorfluorescein 281, 567

Tetrachlorkohlenstoff 523.

Tetrachlorietrabromfluorescein 284-567.

Tetrachlortetrajodfluorescein 281, 567. Tetrachlorthiodiphenylamin 567.

Tetracosan 567.

Tetrahydrobonzol 567,

Tetrahydroberberin 217, 218, 567,

Tetrahydrochinolin 184, 567.

Tetrahydropapaverin 217, 218, 567.

Tetrajoddichlorfluorescein 567.

Tetrajodfluorescein 245, 281, 511.

Tetramethoxylindigodicarhonsaure

567.



trainethyläthylbenzylparosanilinblorid 299, 568.

trainethy lamidodiphen oxazi minmodid 568.

tramethylbenzylpararosanilinhlorid 299, 568.

tramethyldiamido-metaoxytriphe ylkarbinolchlorid 568,

tramethyldramidotriplo ny lkarto adoxidat 568.

tramethyldiamidotriphenylkarbi ol-o-sulfusänre 568,

tramethyldibenzylpararosanilinhlorid 299, 568.

tramethyldiphenylpararosanilinhlorid 568.

tramethylindaminaulfid 568, tramethylparadiamido-metaamidoriphenylkarbinotchlorid 568,

tramethylparadiamidometaoxyrrihenylkarbinolchlorid 568,

tramethylparadiamido orthoamiotriphenylkarbinol 568,

tramethylparadiamido-paraoxytti henylkarbinolchlorid 568.

tramethylpararosanilinehlorid 200, 60.

trano thy lphony lpararo anilino blo id aou.

tramethylrosamin (a) Tranifrofluoreseen 27 (a) Trazuindigochlorid (a)

troxyanthrachinolinchinon accallen 569.

allium 336 chaïn 214, 569

cobromin 569 Iodichlorfluorescorn 281

iodichlorietra brom (Inoresee) n. 281. Iodichlorietra iodifinoreseem. 281.

rodiphen Mamin See rodinorese em See

tomo lansante des tonin 217 des eta

ioninderivate mi, an

ionel 217, 570 577,

tonolin 247, 570, 577, London 196, 199, 269, 2

iophen 196, 199, 969-576 Repyronin 576,

sapyronin 570. alium 145

alium 145 rmol 570, 386,

445, idinderivate 570, uidin 485, 195, 571, uidin 785, 195, 571,

Toluck 158, 369, 571,

Transmissionsbanden 271 Transmissionsspectrum 271.

Transverse absorption 96,

Triathylamin 571

Printhylmelamin 571.

Printhylisomelamin 572.

Friamidoazobenzol 572.

Transdotriphenylkarbinol 297

Tribrom flavopurpurin 276, 572

Pribrommononitrofluorescein 572

Trimethylamin 572.

Primethylanthragallol 275, 572.

Trimethylbenzol 572

Trimethylear binol 572.

Trimethylphloroglucin 208.

Trimethylrosanilin 250, 252, 257, 264, 572.

Trimethyltriphenylpararosanilin 572.

Trinitrophenol 572.

Trioxyalizariublau 572.

Trioxyant brackinolinchinon 572.

Triphenylmethan 239, 250, 254, 264, 372,

Wriphenylmethantarhstoffe 231 284 294.

Triphenylpararosanilin 572.

Uniphenylrosanifinchlorof 57%

Tropoldin n 250, 248, 542

Tropostin on ta, an 34

Intracta a. :

Jurnachen 388

I vincin c. l

Teherahlorsaure ma, ma

Uchermangansaures Kali 102, 105, 415.

Pebersalpetershure and

Eltramarin 574.

Hiraroth, Photometric in 41

I Heraviolett, Photometrie im 45; Simon 45; Glatzel 47 Krensler 47 Krüss 48; Pfür-100 M.

Umgekehrte Funken 131,

3 ngenantigkert der Absorptionsmessungen 61

Unterchlorige Same 365, 366,

Untersalpetersaure 74, 107, 362, 364.

Inveranderlichkeit der Absorption 73.

Franglas 126

Uranin 574.

Uransalze 90, 118, 419,

Uranosalze 420, 424.

Uranylantze 420.

Valeriausäure 574. Vaselin 575. Veränderlichkeit der Absorptionsspectra Kap. II. p. 73. — der seltenen Erden 417. Veratrin 575. Veratrin säure 224, 575. Verdünnung, Einfluss bei wässrigen Lösungen 109. Verschiebung der Banden mit Temperatur 94. Verschiedene Lösungsmittel 79. Verzeichniss von organischen Substanzen mit nur continuirlicher Absorption 198. Vesuvin 575. Victorium 483. Violursäure 114, 301.

Wachholder 51 575. Wässrige Lösungen 109 ff. Wasser 78, 350, 889. Wasserdampf 134, 342. Wasserstoff in Verbindungen 310. Wasserstoffrühre als Lichtquelle 65. Wasserstoffsuperoxyd 367. Weinfarbstoff 558, 575. Weisser Dichroismus 138. Wirkung des Lösungsmittels 79.

Xanthopurpurin 229. Xylidin 575. Xylol 369, 575.

Yttriumgruppe 131.

Zircone 126.
Zu 336.
Zusammensetzung und Farbe anorganischer Salze 142. - organischer Körper.
Kapitel III.
Zweifarbige Körper 19
Zweiseitige Absorption 65.

1,200 11 71 - 1 1,200 - 12

John !	Ava	900	HHH	440	720
Methy Al.	ahal			:.:.	
Mohat	e de la composition della comp				11111
Dopel Harl	(ol)			! L . ! ! . ! . !	1 11
This property]	and should administrated Wilder. Agin	LIL		:: .	
Manufact.	- 45 DHAL ACS				
Acondi	1.1.21:11			L: LL: ! 	1111
impl Alcore	1 ! 1 (1 , 1 of)				
Maly	20	* American decive :	adding to	11111	11:11
1598	ngin ole ob redicado sale cel se describe e				:
Jethyl farumia	B B of restaurances on the contract of the con				
Thursd petral		· [· ¥ſ·			1_1_1
longst podded			I TE	4 B 4 U 3	
armile	the second of the second	LINE	1 1 1 3		
Heart foul!					!
	am	700	Aint 91	io kk	10
Chlarator	e desdendende de Erich bilde de 1911 Al er en jedan er e e egen	T p p p p p p p p p p p p p p p p p p p		به از ایا ایا ایا این این این این این این این	111
Salzaan	1 North Mark 19				:: i i l
lmmmi	ida.	I I.	i	1 - 1 - 1 - 1	11111
Sulprice	suure	nder de la latera desset est	· Land Andrews	мит. 1 i 1.1.! (x ² e°	1111
Schnerel	karen. Sagur	in " Lad" B. Dath adoption of			imil.
Ricery 1	g to die tode begin Griffs Marie de engelskeitsbeskeit de eer ee	mark & Top MIT & Augg	Mare war 1911	la aritiikai 	1177
Marsar d	int books pa pa de t e e e HITITE	a arang ang gang ahang at manang ang kang at	ı	! : : : ! ! : r :	
Section 199	n S. Hazel Legen	1	Aigi	ser, Spectrosco,	pie III.

Jin i	.स. म	'Ang	liklis	////u	Talel 4. 1200
, we have the second section of the second section of the second section is a second section of the second section of the second section is a second section of the section of the second section of the second section of the second section of the second section of the second section of the second section of the second section of the second section of the section of the second section of the section of t	n degenderedd (K. P. J. J. A. L. M.	,			. 1 1 1
20 4 30 4 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	THE PERSON OF FIRST	NI NOTE IN COMMENTS NOW AND CASE	1 122	L L	
thyl Aether	g = Aga, N yeeks = K = AC =				
ipt Arthri	e de la composición del composición de la composición de la composición de la composición de la composición de la composición de la composición de la composición de la composición de la composición de la composición de la composición de la composición de la composición de la composición de la composición de la composición de la composición de la composición de la compos	·	16 A	:	
that attent	الأماز للشار والما			, ,	
thyt worldt	r e assa isolere e m			1 !	111111
that mittle i			4 hoo ese est est est es	1.111.11	.111111
met natra	<u></u>	<u>: ! : 1 1 1 1 1 </u>		1.1.1.1.1.1.1	11.1.1.1
melsen -	<u> </u>		. 1	1.t. 1.t t	
iganiere	r, j <u>tit</u> i	h <u>mada 1</u>		1.13.11	. !
arions "	er et et et e	1, , , , +++++		ımitur	
obutternure.				trradra	ctrr1:
Marianailur	Landadadad dala	بالمسلمة المشا		turrkini	нин
ret-ensig	I kaladada ka ka	بنينا إاراني		tiirdica	nto a col
	m This is is is a sign of the		1111111111	trail ara	clines
Carter III	TERRITARI	Jugathur.	rtimitanan 24		TTTL11
riag von S. Hirse	el-Leipzig.		and the second second second second second	Kayser, Spect	roscopie III.

700	MINI	'HHI	//mm!	efine.
7.7	a de la companya de l	III I		<u> </u>
nist	ما ما منفسمان و الایمونی و این امال ما ما از این این این این این این این این این این			
nat weld				
; .,, <u>Hiii</u>	1// 1/ 1/ 1/ 1/ 1/ 1/ 1/ 1/ 1/ 1/ 1/ 1/		TIME:	
weth	and the second of the second			لفاندملدست د. د
itmi 1				1
menti	angen kungandarian da karam di na Aria Aria ku H Judanish na ri		المحدد المالية	
Viens	Typinger Headrat		Andreas Comments	
ikji Sult		IX		المستفددة مقدمت
5,.4	<u> </u>			
nen g	(11th) Transporter			
ihyi Naoa	<u> </u>),1 1 1.1 \ t 1 t ;		haarterikir art
liven	سادر الرابارا الرابارير. - سا			
	Link & Land Land Land Land Land Land Land Land			!:.!!!!!!!!!
llylai	ittitill), <u>;;;;</u> ;;;		1.1.1 to thome of the	
netho	֖֖֖֖֖֡֞֞֞֓֓֓֞֞֞֞֓֓֓֓֓֞֟֞֓֓֓֓֓֓֞֟֞֓֓֓֓֞֟֞֓֓֓֓֓֓֓֞֓֓֓֓֞֡֓֓֓֡֓֡֓֓֡֓֡֓֡֓֡			i i i i i i i i i i i i i i i i i i i
hydri	7 /m			البيناليديانين
rhig t	on S. Hirzel-Leipzig.			Kayser, Spectroscopie III.